BENZAMINE DERIVATIVES

Patent number:

WO9931092

Publication date:

1999-06-24

Inventor:

BERNOTAT-DANIELOWSKI SABINE (DE); DORSCH DIETER (DE); GANTE JOACHIM (DE); ANZALI SOHEILA (DE); JURASZYK HORST (DE); MEDERSKI WERNER (DE); MELZER GUIDO (DE); WURZIGER

HANNS (DE); BUCHSTALLER HANS-PETER (DE)

Applicant:

BERNOTAT DANIELOWSKI SABINE (DE); MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER (DE); GANTE JOACHIM (DE); ANZALI SOHEILA (DE);

JURASZYK HORST (DE); MEDERSKI WERNER (DE); MELZER GUIDO (DE); WURZIGER HANNS (DE); BUCHSTALLER HANS PETER (DE)

Classification:

- international:

C07D413/14; C07D413/12; C07D295/26; C07C257/18; A61K31/41;

A61K31/495; A61K31/155

- european:

C07C257/18; C07C311/05; C07C311/18; C07D263/20B; C07D295/22C2;

C07D413/10; C07D417/14

Application number: WO1998EP07673 19981127 Priority number(s): DE19971055268 19971212

Abstract not available for WO9931092 Abstract of correspondent: **DE19755268**

The invention relates to novel compounds of formula (1) wherein X, Y, W, R<1>, R<2>, R<3> and R<4> have the meaning cited in Claim 1. The inventive compounds are inhibitors of coagulation factor Xa and can be used in prophylaxis and/or therapy for thromboembolic diseases. Also published as:

EP1056743 DE1975526 RU2203897

AU744002 (

Cited documents:

EP0710657 DE4203201 DE2835369

EP0623615 EP0741133

more >>

THIS PAGE BLANK (USPTO)



WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 413/14, 413/12, 295/26, C07C 257/18, A61K 31/41, 31/495, 31/155

. .

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/31092

A1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

24. Juni 1999 (24.06.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/07673

(22) Internationales Anmeldedatum:

27. November 1998

(27.11.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 55 268.4

12. Dezember 1997 (12.12.97) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DORSCH, Dieter [DE/DE];
Königsberger Strasse 17A, D-64372 Ober-Ramstadt (DE).

JURASZYK, Horst [DE/DE]; Kleiner Ring 14, D-64342
Seeheim (DE). WURZIGER, Hanns [DE/DE]; Greinstrasse
7b, D-64291 Darmstadt (DE). GANTE, Joachim [DE/DE];
Stormstrasse 4, D-64291 Darmstadt (DE). MEDERSKI,
Werner [DE/DE]; Am Ohlenberg 29, D-64390 Erzhausen
(DE). BUCHSTALLER, Hans-Peter [DE/DE]; Heinrichstrasse 54, D-64331 Weiterstadt (DE). ANZALI,
Soheila [DE/DE]; Am Alten Berg 13, D-64342 Seeheim
(DE). BERNOTAT-DANIELOWSKI, Sabine [DE/DE];
Liebigstrasse 5, D-61231 Bad Neuheim (DE). MELZER,
Guido [DE/DE]; Mörikestrasse 6, D-65719 Hofheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: BENZAMINE DERIVATIVES

(54) Bezeichnung: BENZAMIDINDERIVATE ALS KOAGULATIONSFAKTOR-XA-HEMMER

(57) Abstract

The invention relates to novel compounds of formula (1) wherein X, Y, W, R¹, R², R³ and R⁴ have the meaning cited in Claim 1. The inventive compounds are inhibitors of coagulation factor Xa and can be used in prophylaxis and/or therapy for thromboembolic diseases.

(57) Zusammenfassung

Neue Verbindungen der Formel (1), worin X, Y, W, R¹, R², R³ und R⁴ die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung haben, sind Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa und können zur Prophylaxe und/oder Therapie von thromboembolischen Erkrankungen eingesetzt werden.

(i)

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	CT.	a
AM	Armenien	FI	Finnland	LT		SI	Slowenien
AT	Österreich	FR	Frankreich		Litauen	SK	Slowakei
AU	Australien	GA	Gabun	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AZ				LV	Lettland	SZ	Swasiland
1	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldan	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn ·	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	-	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan .	NE	Niger .	υz	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland .	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	244	Zimbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PT			•
CU	Kuba	KZ	Kasachstan		Portugal		
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RO	Rumānien		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	RU	Russische Föderation		· ·
			Liccincinstent	SD	Sudan		
DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EB	Estland	· LR	Liberia	SG	Singapur		!
1							

BENZAMIDINDERIVATE ALS KOAGULATIONSFAKTOR-XA-HEMMER

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

5 10 worin -C(=NH)-NH2, das auch einfach durch -COA, R^1 -CO-[C(R⁵)₂]_m-Ar, -COOA, -OH oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann, 15 $\{ \bigvee_{N \in \mathcal{N}} O \text{ oder } N = \emptyset \}$ 20 H, A, OR⁵, N(R⁵)₂, NO₂, CN, Hal, NR⁵COA, NHCOAr, R^2 NHSO₂A, NHSO₂Ar, COOR⁵, CON(R⁵)₂, CONHAr, COR⁵, COAr, S(O)nA oder S(O)nAr, 25 R^5 oder - $[C(R^5)_2]_m$ -COOR⁵, R^3 zusammen auch -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings, R³ und X wobei R3 -C=O und X N bedeutet, 30 A, Cycloalkyl, $-[C(R^5)_2]_mAr$, $-[C(R^5)_2]_mHet$ oder R^4 -CR5=CR5-Ar. 35 R^5 H, A oder Benzyl,

X O, NR⁵ oder CH₂,

5 O, NR⁵, N[C(R⁵)₂]_m-Ar, N[C(R⁵)₂]_m-Het, $N[C(R^5)_2]_m-COOR^5, -N N-$

 $-N \longrightarrow N \stackrel{R^5}{\longrightarrow} N \stackrel{R^5}{\longrightarrow} N$

 $N[C(R^5)_2]_m$ - $CON(R^5)_2$, $N[C(R^5)_2]_m$ - $CONR^5$ Ar oder $N[C(R^5)_2]_m$ - $CONAr_2$,

15 W eine Bindung, -SO₂-, -CO-, -COO- oder -CONR⁵-,

A Alkyl mit 1-20 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR⁵=CR⁵-Gruppen und/oder 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R¹, A,

Ar', OR⁵, N(R⁵)₂, NO₂, CN, Hal, NHCOA, NHCOAr', NHSO₂A,

NHSO₂Ar', COOR⁵, CON(R⁵)₂, CONHAr', COR⁵, COAr',

S(O)_nA oder S(O)_nAr substituiertes Phenyl oder Naphthyl,

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R¹, A,
OR⁵, N(R⁵)₂, NO₂, CN, Hal, NHCOA, COOR⁵, CON(R⁵)₂,
COR⁵, oder S(O)_nA substituiertes Phenyl oder Naphthyl,

Het ein- oder zweikerniges unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch Hal, A, Ar', OR⁵, COOR⁵, CN, N(R⁵)₂, NO₂,
NHCOA, NHCOAr' und/oder Carbonylsauerstoff substituier-

tes gesättigtes oder ungesättigtes heterocyclisches Ringsystem, welches eines, zwei, drei oder vier gleiche oder verschiedene Heteroatome wie Stickstoff, Sauerstoff und Schwefel enthält,

5

Hal

F, Cl, Br oder I,

m

0, 1, 2, 3 oder 4,

n

0, 1 oder 2 bedeutet,

10

sowie deren Salze.

Gegenstand der Erfindung sind auch die optisch aktiven Formen, die Racemate, die Diastereomeren sowie die Hydrate und Solvate dieser Verbindungen.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Insbesondere zeigen sie Faktor Xa inhibierende Eigenschaften und können daher zur Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens eingesetzt werden.

30

35

25

20

Aromatische Amidinderivate mit antithrombotischer Wirkung sind z.B. aus der EP 0 540 051 B1 bekannt. Cyclische Guanidine zur Behandlung thromboembolischer Erkrankungen sind z.B. in der WO 97/08165 beschrieben. Aromatische Heterocyclen mit Faktor Xa inhibitorischer Aktivität sind z.B. aus der WO 96/10022 bekannt.

Der antithrombotische und antikoagulierende Effekt der erfindungsgemäßen Verbindungen wird auf die inhibierende Wirkung gegenüber der aktivierten Gerinnungsprotease, bekannt unter dem Namen Faktor Xa, oder auf die Hemmung anderer aktivierter Serinproteasen wie Faktor VIIa,

5 Faktor IXa oder Thrombin zurückgeführt.

Faktor Xa ist eine der Proteasen, die in den komplexen Vorgang der Blutgerinnung involviert ist. Faktor Xa katalysiert die Umwandlung von Prothrombin in Thrombin. Thrombin spaltet Fibrinogen in Fibrinmonomere, die nach Quervernetzung elementar zur Thrombusbildung beitragen. Eine Aktivierung von Thrombin kann zum Auftreten von thromboembolischen Erkrankungen führen. Eine Hemmung von Thrombin kann jedoch die in die Thrombusbildung involvierte Fibrinbildung inhibieren.

Die Messung der Inhibierung von Thrombin kann z.B. nach der Methode von G. F. Cousins et al. in *Circulation* **1996**, *94*, 1705-1712 erfolgen.

15

20

10

Eine Inhibierung des Faktors Xa kann somit verhindern, daß Thrombin gebildet wird.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I sowie ihre Salze greifen durch Inhibierung des Faktors Xa in den Blutgerinnungsprozeß ein und hemmen so die Entstehung von Thromben.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können weiterhin Inhibitoren der Gerinnungsfaktoren Faktor VIIa, Faktor IXa und Thrombin der Blutgerinnungskaskade sein.

25

Die Inhibierung des Faktors Xa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Hauptmann et al. in *Thrombosis and Haemostasis 63, 220-223 (1990)* beschrieben.

Die Messung der Inhibierung von Faktor Xa kann z.B. auch nach der Methode von T. Hara et al. in *Thromb. Haemostas.* 71, 314-319 (1994) erfolgen.

30

10

15

30

35

Der Gerinnungsfaktor VIIa initiiert nach Bindung an Tissue Faktor den extrinsischen Teil der Gerinnungskaskade und trägt zur Aktivierung des Faktors X zu Faktor Xa bei. Eine Inhibierung von Faktor VIIa verhindert somit die Entstehung des Faktors Xa und damit eine nachfolgende Thrombinbildung.

Die Inhibierung des Faktors VIIa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein übliches Verfahren zur Messung der Inhibierung von Faktor VIIa wird z.B. von H. F. Ronning et al. in *Thrombosis Research* 1996, 84, 73-81 beschrieben.

Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden, insbesondere zur Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens.

- 20 Gegenstand der Erfindung sind die Verbindungen der Formel I und ihre Salze sowie ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man
- sie aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt, indem man
 - eine Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat durch Hydrogenolyse freisetzt,
 - ii) eine konventionelle Aminoschutzgruppe durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel durch Wasserstoff ersetzt oder eine durch eine konventionelle Schutzgruppe geschützte Aminogruppe in Freiheit setzt,

oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

10 R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y
$$NR^5$$
, $-N$ $N-$, $-N$ oder R^5 N N N

W -SO₂- oder -CO- bedeuten,

und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,
eine Verbindung der Formel II

worin 30

15

$$R^1$$
 $HN \longrightarrow O$ oder $N \longrightarrow CH_3$

35 R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y
$$NR^5$$
, $-N$ $N-$, $-N$ oder R^5 N bedeuten,

und R² und R⁵ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

mit einer Verbindung der Formel III

10

5

R⁴-W-L

III

worin

W -SO₂- oder -CO- bedeutet,

15

R⁴ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

und L CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet,

20

umsetzt,

oder

25 c) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

worin
$$R^1$$

$$\begin{cases}
N & O \\
HN & O
\end{cases}$$

$$CH_3$$

30

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Υ Ο,

W eine Bindung bedeuten,

und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

eine Verbindung der Formel II

worin

15 R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,
Y O bedeuten,
und R² die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

mit einer Verbindung der Formel IV

 $\mathsf{R^4\text{-W-OH}} \qquad \qquad \mathsf{IV}$ worin

W eine Bindung bedeutet,

und R⁴ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat, umsetzt,

30 oder

d) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

35 worin
$$R^1$$
 $HN \longrightarrow O$ oder $N \longrightarrow CH_3$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

5

eine Bindung, W

- $[C(R^5)_2]_m$ Ar oder - $[C(R^5)_2]_m$ Het,

10

0 bedeuten, m

und R2 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

eine Verbindung der Formel V

15

$$R^1$$
 $X \longrightarrow L$
 R^2
 $R^3 \longrightarrow 0$

20

worin

R1

25

$$\{ \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \text{ oder } N = \{ \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \}$$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet,

30

und R² die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

mit einer Verbindung der Formel VI

35

R⁴-W-Y-H

VI.

worin

W eine Bindung,

5 Y -N N-

 R^4 -[C(R^5)₂]_mAr oder -[C(R^5)₂]_mHet und

m 0 bedeuten,
umsetzt,

oder

30

- e) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,
- 20 worin R^1 $HN \longrightarrow O$ oder $N \longrightarrow CH_3$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y NR^5 , -N N-, -N oder R^5

W -CONH- bedeuten,

und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

35 eine Verbindung der Formel II

$$R^1$$
 X
 Y
 H
 R^2
 R^3

worin

5

10 R^1 $HN \longrightarrow O$ oder $N = CH_3$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

15 Y NR^5 , -N N-, -N oder R^5 N bedeuten,

und R² und R⁵ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,
mit einer Verbindung der Formel VII

R⁴-N=C=O VII

25 worin

R⁴ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

umsetzt,

35

oder

f) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

worin R¹
$$HN \longrightarrow O$$
 oder $N = CH_3$

5 R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y $N[C(R^5)_2]_m$ -COOR⁵,

W SO₂ bedeuten,

10 $\text{und } R^2 \text{ und } R^4 \text{ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,}$ eine Verbindung der Formel II

15 R^{1} $X \longrightarrow Y \longrightarrow H$ R^{2} $R^{3} \longrightarrow 0$

20 worin

$$R^1$$
 $HN \longrightarrow O$ oder $N \longrightarrow CH_3$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings, bedeuten,

Y $N[C(R^5)_2]_m$ -COOR⁵

und R² und R⁵ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

mit einer Verbindung der Formel VIII

worin

35

,30

25

CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet,

und R4 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

5

umsetzt,

oder

10 g) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

worin

X NH und

15 R³ H bedeutet,

und R¹, R², R⁴, Y und W die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

sie aus ihren Oxazolidinonderivaten durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt,

oder

25 h) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

worin R^1 -C(\doteq NH)-NH₂ bedeutet,

eine Cyangruppe in eine Amidinogruppe umwandelt,

oder

30

35

i) in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere Rest(e) Y, R¹, R², R³ und/oder R⁴ in einen oder mehrere Rest(e) R¹, R², R³ und/oder R⁴ umwandelt,

indem man beispielsweise

- i) eine Estergruppe zu einer Carboxygruppe hydrolysiert,
- 5 ii) eine Nitrogruppe reduziert.
 - iii) eine Aminogruppe acyliert,

und/oder

10

k) eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.

Für alle Reste, die mehrfach auftreten, wie z.B. R⁵, gilt, daß deren Bedeutungen unabhängig voneinander sind.

15

Vor- und nachstehend haben die Reste bzw. Parameter L, W, X, Y, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, m und n die bei den Formeln I bis VIII angegebenen Bedeutungen, falls nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

20 Solvate bedeutet Additionsverbindungen mit z.B. organischen inerten Lösungsmitteln, wie z.B. mit Alkoholen wie Methanol, Ethanol oder Propanol.

In den vorstehenden Formeln bedeutet A Alkyl, ist linear oder verzweigt, und hat 1 bis 20, vorzugsweise 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 oder

- 25 12 C-Atome. A bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3- Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-
- methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl, Heptyl, Octyl, Nonyl oder Decyl.

A bedeutet weiterhin z.B. Trifluormethyl, Pentafluorethyl, Allyl oder Crotyl.

OR⁵ bedeutet OH, OA oder Benzyloxy, wobei OA vorzugsweise Methoxy, 35 Ethoxy, Propoxy, Butyloxy oder Hexyloxy bedeutet. Cycloalkyl bedeutet vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cylopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl. Cycloalkyl bedeutet z.B. auch den Rest eines bicyclischen Terpens, wie z.B. 3-Menthyl, besonders bevorzugt ist der Campher-10-yl-Rest.

5

COR⁵ ist Acyl und bedeutet vorzugsweise Formyl, Acetyl, Propionyl, ferner auch Butyryl, Pentanoyl oder Hexanoyl.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

10

15

20

R² bedeutet vorzugsweise H, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Nitro, Amino, Methylamino, Dimethylamino, Ethylamino, Diethylamino, Acetamido, Sulfonamido, Methylsulfonamido, Phenylsulfonamido, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl, Cyan, Carboxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, ferner auch Acyl oder Benzovl. Insbesondere bedeutet R² H.

R³ bedeutet vorzugsweise A, Benzyl, CH₂COOH oder CH₂COOA, insbesondere jedoch H.

R⁴ bedeutet vorzugsweise z.B. A, Cycloalkyl, Ar, CH₂Ar, CH₂CH₂Ar, CH₂Het, CH₂CH₂Het oder CH=CH-Ar.

R⁵ bedeutet H, A oder Benzyl, insbesondere jedoch H.

25 X bedeutet O, NH, NA oder N-Benzyl, ferner auch CH₂.

R³ und X bedeuten zusammen auch -CO-N-, wobei mit der -CH₂-CH-O-Einheit ein Fünfring gebildet wird.

Y bedeutet vorzugsweise z.B. O, NH, N-Methyl, N-Ethyl, N-Ar, N-CH $_2$ -Ar,

N-Het, N-CH₂-Het, N-COOA, N-CH₂-COOA, N-CH₂-COOH, N-CH₂-COOBenzyl,

$$-N$$
 $N -N$ R^{5} N N R^{5}

NCH₂-CONH₂, NCH₂-CONHA, NCH₂-CONA₂, NCH₂-CONR⁵Ar oder

NCH₂-CONAr₂.

W bedeutet vorzugsweise z.B. eine Bindung, -SO₂- oder -CO-, ferner auch -COO- oder -CONH-.

5 Ar bedeutet vorzugsweise unsubstituiertes Phenyl oder Naphthyl, weiterhin vorzugsweise z.B. durch A, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Hydroxy, Methoxy. Ethoxy, Propoxy, Butoxy, Pentyloxy, Hexyloxy, Benzyloxy, Phenethyloxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl, Nitro, Amino, Methylamino, Ethyl-10 amino, Dimethylamino, Diethylamino, Formamido, Acetamido, Propionylamino, Butyrylamino, Methylsulfonamido, Ethylsulfonamido, Propylsulfonamido, Butylsulfonamido, Phenylsulfonamido, (4-Methylphenyl)-sulfonamido, Carboxymethoxy, Carboxyethoxy, Methoxycarbonylmethoxy, Methoxycarbonylethoxy, Hydroxymethoxy, Hydroxyethoxy, Methoxyethoxy, 15 Carboxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Cyan, Phenylaminocarbonyl, Acyl oder Benzovl mono-, di- oder trisubstituiertes Phenyl oder Naphthyl, ferner auch Biphenyl.

Ar bedeutet daher bevorzugt z.B. o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethyl-20 phenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl, o-, moder p-tert.-Butylphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o , m- oder p-Nitrophenyl, o-, m- oder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-(N-Methylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Acetamidophenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-Carboxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxycar-25 bonylphenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N-Ethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N,N-Diethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Acetylphenyl, o-, m- oder p-Formylphenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Bromphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-Methylsulfonylphenyl, o-, m- oder p-(Phenylsulfonamido)-phenyl, o-, m- oder p-30 (Methylsulfonamido)-phenyl, o-, m- oder p-Methylthiophenyl, weiter bevorzugt 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Difluorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-. 2.6-. 3.4- oder 3,5-Dichlorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dibromphenyl, 2.4- oder 2.5-Dinitrophenyl, 2.5- oder 3,4-Dimethoxyphenyl, 3-Nitro-4-chlorphenyl, 3-Amino-4-chlor-, 2-Amino-3-chlor-, 2-Amino-4-chlor-, 35 2-Amino-5-chlor- oder 2-Amino-6-chlorphenyl, 2-Nitro-4-N, N-dimethylamino- oder 3-Nitro-4-N,N-dimethylaminophenyl, 2,3-Diaminophenyl,

10

30

35

2,3,4-, 2,3,5-, 2,3,6-, 2,4,6- oder 3,4,5-Trichlorphenyl, 2,4,6-Trimethoxyphenyl, 2-Hydroxy-3,5-dichlorphenyl, p-lodphenyl, 3,6-Dichlor-4-aminophenyl, 4-Fluor-3-chlorphenyl, 2-Fluor-4-bromphenyl, 2,5-Difluor-4-bromphenyl, 3-Brom-6-methoxyphenyl, 3-Chlor-6-methoxyphenyl, 3-Chlor-4-acetamidophenyl, 3-Fluor-4-methoxyphenyl, 3-Amino-6-methylphenyl, 3-Chlor-4-acetamidophenyl oder 2,5-Dimethyl-4-chlorphenyl.

Ar bedeutet ganz besonders bevorzugt unsubstituiertes oder ein-, zweioder dreifach durch Amino, OR⁵, Hal, CN, Alkyl mit 1-10 C-Atomen, CF₃,
CH₃SO₂, OCF₃, Acetamido, -C(=NH)-NH₂, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes Phenyl, weiterhin einfach durch Hal, Dimethylamino
oder Alkoxy mit 1-6 C-Atomen substituiertes Naphthyl sowie unsubstituiertes Biphenyl.

Ar' bedeutet insbesondere z.B. Phenyl oder Naphthyl, ferner bevorzugt z.B. o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl, o-, m- oder p-tert.-Butylphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, o-, m- oder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-(N-Methylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Acetamidophenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-Carboxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxycarbonylphenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N-Ethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Formylphenyl, o-, m- oder p-Roetylphenyl, o-, m- oder p-Formylphenyl, o-, m- oder p-Methylsulfonylphenyl.

Het bedeutet vorzugsweise z.B. 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl, 4- oder 5-Isoindolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-,

- 4-, 5-, 6- oder 7- Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzothiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2,1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Cinnolinyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl, 5- oder 6-Chinoxalinyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8-2H-Benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 1,3-Benzodioxol-5-yl, 1,4-Benzodioxan-6-yl, 2,1,3-Benzothiadiazol-4- oder -5-yl oder 2,1,3-Benzoxadiazol-5-yl.
 Die heterocyclischen Reste können auch teilweise oder vollständig hydriert sein.
- 10 Het kann also z. B. auch bedeuten 2,3-Dihydro-2-, -3-, -4- oder -5-furyl, 2,5-Dihydro-2-, -3-, -4- oder 5-furyl, Tetrahydro-2- oder -3-furyl, 1;3-Dioxolan-4-yl, Tetrahydro-2- oder -3-thienyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5pyrrolyl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl. Tetrahydro-1-, -2- oder -4-imidazolyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrazolyl, Tetrahydro-1-, -3- oder -4-pyrazolyl, 1,4-Dihydro-1-, -2-, -3-15 oder -4-pyridyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5- oder -6-pyridyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, Tetrahydro-2-, -3- oder -4-pyranyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl, Hexahydro-1-, -3oder -4-pyridazinyl, Hexahydro-1-, -2-, -4- oder -5-pyrimidinyl, 1-, 2- oder 3-Piperazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-chinolyl, 20 1,2,3,4-Tetrahydro-1-,-2-,-3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-isochinolyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8- 3,4-Dihydro-2H-benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 2.3-Methylendioxyphenyl, 3,4-Methylendioxyphenyl, 2,3-Ethylendioxyphenyl, 3,4-Ethylendioxyphenyl, 3,4-(Difluormethylendioxy)phenyl, 2,3-Dihydrobenzofuran-5- oder 6-yl, 2,3-(2-Oxo-methylendioxy)-phenyl oder auch 3,4-25
 - Dihydro-2H-1,5-benzodioxepin-6- oder -7-yl, ferner bevorzugt 2,3-Dihydro-benzofuranyl oder 2,3-Dihydro-2-oxo-furanyl.

 Het ist unsubstituiert oder ein- oder mehrfach durch Hal, A, Ar', COOR⁵,
- Het ist unsubstituiert oder ein- oder mehrfach durch Hal, A, Ar', COOR',

 CN, N(R⁵)₂, NO₂, Ar-CONH-CH₂ substituiert.

 "Mehrfach" bedeutet zwei-, drei-, vier- oder fünffach.

 Het bedeutet ganz besonders bevorzugt unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch Hal, A, Phenyl, OR⁵, COOR⁵, CN, N(R⁵)₂, NO₂, NHCOA, NHCOPhenyl und/oder Carbonylsauerstoff substituiertes Thiazol-2-,4
 oder -5-yl, Thiophen-2-oder -5-yl, Chroman-6-yl, Pyridin-2-,3- oder -4-yl,

30

35

Pyrimidin-2- oder -5-yl, Benzothiophen-2-yl, 1,3-Benzodioxol-4- oder 5-yl, 1,4-Benzodioxan-5- oder -6-yl, 2,1,3-Benzothiadiazol-4- oder -5-yl.

Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere chirale Zentren besitzen und daher in verschiedenen stereoisomeren Formen vorkommen. Die Formel I umschließt alle diese Formen.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln la bis li ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

15 R^2 . H in la bedeutet; R⁵ oder -(CH₂)_m-COOR⁵ R^3 in lb bedeutet; 20 R^4 A. Cycloalkyl, -(CH₂)_nAr, -(CH₂)_mHet oder in lc -CH=CH-Ar bedeutet; O, NR5, N(CH2)m-Ar, N(CH2)m-Het, in Id Υ 25 $N(CH_2)_m$ -COOR⁵, -N N-

$$-N$$
 oder R^5 N R^5

bedeutet;

in le A Alkyl mit 1-20 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-

Gruppen durch -CH=CH-Gruppen und/oder 1-7 H-

Atome durch F ersetzt sein können,

bedeutet:

	in If	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R ¹ , A, Phenyl, OR ⁵ , N(R ⁵) ₂ , NO ₂ , CN, Hal, NHCOA, NHCOPhenyl, NHSO ₂ A, NHSO ₂ Phenyl, COOR ⁵ ,
5			CON(R ⁵) ₂ , CONHPhenyl, COR ⁵ , COPhenyl, S(O) _n A oder S(O) _n Ar substituiertes Phenyl oder Naphthyl,
		bedeutet;	
	in Ig	Αr	Phenyl,
10		bedeutet;	·
10	in Ih	Het	unsubstituiertes oder ein- oder mehrfach durch Hal,
			A, Phenyl, OR ⁵ , COOR ⁵ , CN, N(R ⁵) ₂ , NO ₂ , NHCOA,
			NHCOPhenyl und/oder Carbonylsauerstoff substitu-
			iertes Thiazol-2-,4- oder -5-yl , Thiophen-2-oder -5-yl
15 -			Chroman-6-yl, Pyridin-2-,3- oder -4-yl, Pyrimidin-2-
			oder -5-yl, Benzothiophen-2-yl, 1,3-Benzodioxol-4-
			oder 5-yl, 1,4-Benzodioxan-5- oder -6-yl, 2,1,3-
			Benzothiadiazol-4- oder -5-yl.
20	in li	bedeutet;	-C(=NH)-NH ₂ , das auch einfach durch -COA,
	114 14		-CO-(CH ₂) _m -Ar, -COOA, OH substituiert sein kann,
			$\{ \bigvee_{N=0}^{N} 0 \}$
25			oder N=(
		R ²	н,
		R ³	R^5 oder - $(CH_2)_m$ - $COOR^5$,
30		. R ³ und X	zusammen auch -CO-N- unter Ausbildung eines 5-
		R⁴	Rings, A, Cycloalkyl, -(CH ₂) _m Ar, -(CH ₂) _m Het oder
			-CH=CH-Ar,
		R⁵	H, A oder Benzyl,
35		X	O, NR⁵ oder CH₂,
		Υ	O, NR ⁵ , N(CH ₂) _m -Ar, N(CH ₂) _m -Het,
			Artif

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) be-

schrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von
an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

5

35

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

- Verbindungen der Formel I können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt.
- Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Solvolyse bzw. Hydrogenolyse sind solche, die sonst der Formel I entsprechen, aber anstelle einer oder mehrerer freier Amino- und/oder Hydroxygruppen entsprechende geschützte Amino- und/oder Hydroxygruppen enthalten, vorzugsweise solche, die anstelle eines H-Atoms, das mit einem N-Atom verbunden ist. eine Amino-schutzgruppe tragen, insbesondere solche, die anstelle einer HN-Gruppe eine R'-N-Gruppe tragen, worin R' eine Aminoschutzgruppe bedeutet, und/oder solche, die anstelle des H-Atoms einer Hydroxygruppe eine Hydroxyschutzgruppe tragen, z.B. solche, die der Formel I entsprechen, jedoch anstelle einer Gruppe -COOH eine Gruppe -COOR" tragen, worin R" eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet.

 Bevorzugte Ausgangsstoffe sind auch die Oxadiazolderivate, die in die
- Die Einführung der Oxadiazolgruppe gelingt z.B. durch Umsetzung der Cyanverbindungen mit Hydroxylamin und Reaktion mit Phosgen, Dialkylacarbonat, Chlorameisensäureester, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Acetanhydrid.

entsprechenden Amidinoverbindungen überführt werden können.

Es können auch mehrere - gleiche oder verschiedene - geschützte Aminound/oder Hydroxygruppen im Molekül des Ausgangsstoffes vorhanden

:

10

15

20

25

30

35

sein. Falls die vorhandenen Schutzgruppen voneinander verschieden sind, können sie in vielen Fällen selektiv abgespalten werden.

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind. nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind insbesondere unsubstituierte oder substituierte Acyl-, Aryl-, Aralkoxymethyloder Aralkylgruppen. Da die Aminoschutzgruppen nach der gewünschten Reaktion (oder Reaktionsfolge) entfernt werden, ist ihre Art und Größe im übrigen nicht kritisch; bevorzugt werden jedoch solche mit 1-20, insbesondere 1-8 C-Atomen. Der Ausdruck "Acylgruppe" ist im Zusammenhang mit dem vorliegenden Verfahren in weitestem Sinne aufzufassen. Er umschließt von aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Carbonsäuren oder Sulfonsäuren abgeleitete Acylgruppen sowie insbesondere Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl- und vor allem Aralkoxycarbonylgruppen. Beispiele für derartige Acylgruppen sind Alkanoyl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl; Aralkanoyl wie Phenylacetyl; Aroyl wie Benzoyl oder Toluyl; Aryloxyalkanoyl wie POA; Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC (tert.-Butyloxycarbonyl), 2-lodethoxycarbonyl; Aralkyloxycarbonyl wie CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC; Arylsulfonyl wie Mtr. Bevorzugte Aminoschutzgruppen sind BOC und Mtr, ferner CBZ, Fmoc, Benzyl und Acetyl.

Der Ausdruck "Hydroxyschutzgruppe" ist ebenfalls allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Hydroxygruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen, die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind die oben genannten unsubstituierten oder substituierten Aryl-, Aralkyl- oder Acylgruppen, ferner auch Alkylgruppen. Die Natur und Größe der Hydroxyschutzgruppen ist nicht kritisch, da sie nach der gewünschten chemischen Reaktion oder Reaktionsfolge wieder entfernt werden; bevorzugt sind Gruppen mit 1-20, insbesondere 1-10 C-Atomen. Beispiele für Hydroxy-

10

20

25

30

35

schutzgruppen sind u.a. Benzyl, p-Nitrobenzoyl, p-Toluolsulfonyl, tert.-Butyl und Acetyl, wobei Benzyl und tert.-Butyl besonders bevorzugt sind.

Das In-Freiheit-Setzen der Verbindungen der Formel I aus ihren funktionellen Derivaten gelingt - je nach der benutzten Schutzgruppe - z. B. mit starken Säuren, zweckmäßig mit TFA oder Perchlorsäure, aber auch mit anderen starken anorganischen Säuren wie Salzsäure oder Schwefelsäure. starken organischen Carbonsäuren wie Trichloressigsäure oder Sulfonsäuren wie Benzol- oder p-Toluolsulfonsäure. Die Anwesenheit eines zusätzlichen inerten Lösungsmittels ist möglich, aber nicht immer erforderlich. Als inerte Lösungsmittel eignen sich vorzugsweise organische, beispielsweise Carbonsäuren wie Essigsäure, Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, Amide wie DMF, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, ferner auch Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Isopropanol, sowie Wasser. 15 Ferner kommen Gemische der vorgenannten Lösungsmittel in Frage. TFA wird vorzugsweise im Überschuß ohne Zusatz eines weiteren Lösungsmittels verwendet, Perchlorsäure in Form eines Gemisches aus Essigsäure und 70 %iger Perchlorsäure im Verhältnis 9:1. Die Reaktionstemperaturen für die Spaltung liegen zweckmäßig zwischen etwa 0 und etwa 50°, vorzugsweise arbeitet man zwischen 15 und 30° (Raumtemperatur).

Die Gruppen BOC, OBut und Mtr können z. B. bevorzugt mit TFA in Dichlormethan oder mit etwa 3 bis 5n HCl in Dioxan bei 15-30° abgespalten werden, die FMOC-Gruppe mit einer etwa 5- bis 50 %igen Lösung von Dimethylamin, Diethylamin oder Piperidin in DMF bei 15-30°.

Hydrogenolytisch entfernbare Schutzgruppen (z. B. CBZ, Benzyl oder die Freisetzung der Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat)) können z. B. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z. B. eines Edelmetallkatalysators wie Palladium, zweckmäßig auf einem Träger wie Kohle) abgespalten werden. Als Lösungsmittel eignen sich dabei die oben angegebenen, insbesondere z. B. Alkohole wie Methanol oder Ethanol oder Amide wie DMF. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° und 1-10 bar durchgeführt. Eine Hydrogenolyse der CBZ-Gruppe gelingt z. B. gut an 5 bis 10 %igem Pd/C in Methanol

oder mit Ammomiumformiat (anstelle von Wasserstoff) an Pd/C in Methanol/DMF bei 20-30°.

Verbindungen der Formel I,

5 worin R¹

10

15

20

25

30

35

$$\{ \begin{array}{c} N \\ N \end{array} \quad \text{oder} \quad N = \begin{cases} N \\ N \end{array} \quad \text{CH}$$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y NR^5 , -N N-, -N N- ode

$$R^5$$
 N R^5

W -SO₂- oder -CO- bedeuten,

und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III umsetzt.

In den Verbindungen der Formel III bedeutet L vorzugsweise CI, Br, I oder eine reaktionsfähig abgewandelte OH-Gruppe wie z.B. ein aktivierter Ester, ein Imidazolid oder Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).

Die Umsetzung erfolgt in der Regel in einem inerten Lösungsmittel, in Gegenwart eines säurebindenden Mittels vorzugsweise eines Alkali- oder Erdalkalimetall-hydroxids, -carbonats oder -bicarbonats oder eines anderen Salzes einer schwachen Säure der Alkali- oder Erdalkalimetalle, vorzugsweise des Kaliums, Natriums, Calciums oder Cäsiums. Auch der Zusatz einer organischen Base wie Triethylamin, Dimethylanilin, Pyridin oder Chinolin oder eines Überschusses der Aminkomponente der Formel II bzw. des Alkylierungsderivates der Formel III kann günstig sein. Die Reak-

tionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und 14 Tagen, die Reaktionstemperatur zwischen etwa 0° und 150°, normalerweise zwischen 20° und 130°.

- Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie
- Die Ausgangsverbindungen der Formel II und III sind in der Regel bekannt. Sind sie neu, so können aber nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

Verbindungen der Formel I.

worin
$$R^1$$
 $HN \longrightarrow O$ O CH_3 Y

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

W eine Bindung bedeuten,
und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,
können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der
Formel II, worin Y O bedeutet, mit Verbindungen der Formel IV in einer

35

ŧ.

Mitsunobu-Reaktion in Gegenwart von z.B. Triphenylphosphin und Diethylazodicarboxylat in einem inerten Lösungsmittel, umsetzt.

Die Ausgangsverbindungen der Formel II, worin Y O bedeutet, und IV sind in der Regel bekannt. Sind sie neu, so können aber nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

Verbindungen der Formel I,

10 worin R¹

$$\{ \begin{array}{c} N \\ N \end{array} \text{oder} \quad \begin{cases} N \\ N \end{array} \text{O}$$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

15 Y —N N—

W eine Bindung,

 R^4 -[C(R^5)₂]_mAr oder -[C(R^5)₂]_mHet,

o bedeuten,

und R² die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat, können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel V mit Verbindungen der Formel VI umsetzt.

In den Verbindungen der Formel V bedeutet L vorzugsweise Cl, Br, I oder eine reaktionsfähig abgewandelte OH-Gruppe wie z.B. ein aktivierter Ester, ein Imidazolid oder Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).

- Die Umsetzung der Verbindungen der Formel V mit Verbindungen der Formel VI erfolgt vorzugsweise in einem inerten Lösungsmittel und bei Temperaturen wie oben angegeben.
- Die Ausgangsverbindungen der Formeln V und VI sind in der Regel bekannt. Sind sie neu, so können aber nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

Verbindungen der Formel I,

5 worin R¹ $HN \longrightarrow O$ oder $N \longrightarrow CH_3$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y NR^5 , -N N-, -N oder

 R^5 N N R^5

15 W -CONH- bedeuten, und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II

worin R^1 $HN \longrightarrow O$ O CH_3

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

25 Y NR^5 , -N N-, -N oder

 R^5 N N R^5

W -CONH- bedeuten, und R² und R⁵ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit Verbindungen der Formel VII umsetzt.

Die Umsetzung dieser Verbindungen der Formel II, worin W -CONH- bedeutet, mit Verbindungen der Formel VII erfolgt vorzugsweise in einem inerten Lösungsmittel und bei Temperaturen wie oben angegeben.

Die Ausgangsverbindungen der Formel II, worin W -CONH- bedeutet, und der Formel VII sind in der Regel bekannt. Sind sie neu, so können aber nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

5

10

Verbindungen der Formel I,

worin
$$R^1$$
 $HN \longrightarrow O$ oder $N = CH_3$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y $N[C(R^5)_2]_m$ -COOR⁵,

W SO₂ bedeuten,

und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II,

worin

20
$$\mathbb{R}^1$$
 \mathbb{N} $\mathbb{$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y N[C(R⁵)₂]_m-COOR⁵
und R² und R⁵ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der Formel VIII umsetzt.

- In den Verbindungen der Formel VIII bedeutet L vorzugsweise CI, Br, I oder eine reaktionsfähig abgewandelte OH-Gruppe wie z.B. ein aktivierter Ester, ein Imidazolid oder Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).
- 35 Die Umsetzung der Verbindungen der Formel II, worin Y

 $N[C(R^5)_2]_m$ -COOR 5 bedeutet, mit Verbindungen der Formel VIII erfolgt vorzugsweise in einem inerten Lösungsmittel und bei Temperaturen wie oben angegeben.

- 5 Verbindungen der Formel I, worin
 - X NH und

35

R³ H bedeutet.

und R¹, R², R⁴, Y und W die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

- können aus ihren Oxazolidinonderivaten durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit gesetzt werden. Dies geschieht unter Bedingungen wie unter "Schutzgruppenabspaltung" beschrieben.
- Verbindungen der Formel I, worin R¹ -C(=NH)-NH₂ bedeutet, können ferner aus der entsprechenden Cyanverbindung erhalten werden.
 Die Umwandlung einer Cyangruppe in eine Amidinogruppe erfolgt durch Umsetzung mit z.B. Hydroxylamin und anschließender Reduktion des N-Hydroxyamidins mit Wasserstoff in Anwesenheit eines Katalysators wie z.B. Pd/C.

Zur Herstellung eines Amidins der Formel I (R^1 = -C(=NH)-NH₂) kann man an ein Nitril der Formel I (R^1 = CN) auch Ammoniak anlagern. Die Anlagerung erfolgt bevorzugt mehrstufig, indem man in an sich bekannter Weise a) das Nitril mit H₂S in ein Thioamid umwandelt, das mit einem Alkylie-

- rungsmittel, z.B. CH₃I, in den entsprechenden S-Alkyl-imidothioester übergeführt wird, welcher seinerseits mit NH₃ zum Amidin reagiert, b) das Nitril mit einem Alkohol, z.B. Ethanol in Gegenwart von HCl in den entsprechenden Imidoester umwandelt und diesen mit Ammoniak behandelt, oder c) das Nitril mit Lithium-bis-(trimethylsilyl)-amid umsetzt und das Produkt anschließend hydrolysiert.
 - Es ist ferner möglich, eine Verbindung der Formel I in eine andere Verbindung der Formel I umzuwandeln, indem man einen oder mehrere Rest(e) Y, R¹, R², R³ und/oder R⁴ in einen oder mehrere Rest(e) Y, R¹, R², R³ und/oder R⁴ umwandelt, z.B. indem man eine Aminogruppe acyliert oder Nitrogruppen (beispielsweise durch Hydrierung an Raney-Nickel oder

10

Pd-Kohle in einem inerten Lösungsmittel wie Methanol oder Ethanol) zu Aminogruppen reduziert.

Ester können z.B. mit Essigsäure oder mit NaOH oder KOH in Wasser, Wasser-THF oder Wasser-Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 100° verseift werden.

Ferner kann man freie Aminogruppen in üblicher Weise mit einem Säurechlorid oder -anhydrid acylieren oder mit einem unsubstituierten oder
substituierten Alkylhalogenid alkylieren, zweckmäßig in einem inerten Lösungsmittel wie Dichlormethan oder THF und /oder in Gegenwart einer
Base wie Triethylamin oder Pyridin bei Temperaturen zwischen -60 und
+30°.

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säure-15 additionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. 20 Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Amei-25 sensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-30 Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

15

20

35

Andererseits können Verbindungen der Formel I mit Basen (z.B. Natriumoder Kaliumhydroxid oder -carbonat) in die entsprechenden Metall-, insbesondere Alkalimetall- oder Erdalkalimetall-, oder in die entsprechenden Ammoniumsalze umgewandelt werden.

Auch physiologisch unbedenkliche organische Basen, wie z.B. Ethanolamin können verwendet werden.

Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I können aufgrund ihrer Molekülstruktur chiral sein und können dementsprechend in verschiedenen enantiomeren Formen auftreten. Sie können daher in racemischer oder in optisch aktiver Form vorliegen.

Da sich die pharmazeutische Wirksamkeit der Racemate bzw. der Stereoisomeren der erfindungsgemäßen Verbindungen unterscheiden kann,
kann es wünschenswert sein, die Enantiomere zu verwenden. In diesen
Fällen kann das Endprodukt oder aber bereits die Zwischenprodukte in
enantiomere Verbindungen, durch dem Fachmann bekannte chemische
oder physikalische Maßnahmen, aufgetrennt oder bereits als solche bei
der Synthese eingesetzt werden.

Im Falle racemischer Amine werden aus dem Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z.B. optisch aktiven Säuren, wie die R- und S-Formen von Weinsäure, Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Milchsäure, geeignet N-geschützte Aminosäuren (z.B. N-Benzoylprolin oder N-Benzolsulfonylprolin) oder die verschiedenen optisch aktiven Camphersulfonsäuren. Vorteilhaft ist auch eine chromatographische Enantiomerentrennung mit Hilfe eines optisch aktiven Trennmittels (z.B. Dinitrobenzoylphenylglycin, Cellulosetriacetat oder andere Derivate von Kohlenhydraten oder auf Kieselgel fixierte chiral derivatisierte Methacrylatpolymere). Als Laufmittel eignen sich hierfür wäßrige oder alkoholische Lösungsmittelgemische wie z.B. Hexan/Isopropanol/ Acetonitril z.B. im Verhältnis 82:15:3.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chem-

ischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

5

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veteri-

10

15

närmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden.

25

20

Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

30

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können bei der Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens verwendet werden.

10

15

20

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation. Rf-Werte an Kieselgel: Laufmittel: Ethylacetat/Methanol 9:1.

Massenspektrometrie (MS): El (Elektronenstoß-Ionisation) M⁺
FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)⁺

Beispiel 1

Eine Lösung von 100 mg 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-piperazin-1-ylmethyl-oxazolidin-2-on ("A") [erhältlich durch Umsetzung von Methansulfonsäure-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethylester mit 1-tert.-Butoxycarbonylpiperazin und Natri-umhydrogencarbonat in Acetonitril; Abspaltung der BOC-Gruppe mit
 HCI/Dioxan und anschließende Behandlung mit Natriumhydroxidlösung] und 110 mg 2,4,6-Trichlorbenzolsulfonylchlorid in 10 ml Dichlormethan wird mit 400 mg 4-Dimethylaminopyridin auf Polystyrol versetzt und 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man filtriert, entfernt das Lösungsmittel und erhält 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2,4,6-trichlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on, FAB 586/588.

Analog erhält man durch Umsetzung von "A"

mit 4-Biphenylylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-biphenylyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2-Phenylvinylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-phenylvinyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

10

20

25

5

mit 2-Nitrophenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-nitrophenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

15 mit 2,5-Dimethoxyphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2,5-dimethoxy-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2-Naphthylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-naphthyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2-Chlor-4-fluorphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-chlor-4-fluor-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit (2-Acetamido-4-methyl-thiazol-5-yl)-sulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-((2-acetamido-4-methyl-thiazol-5-yl)-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

30

mit 2-Cyanphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-cyanphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

35 mit 5-Nitro-2-methylphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(5-nitro-2-methyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit Benzylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-(4-benzylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-2-on;

mit Decylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-(4-decylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-2-on;

mit 2-Trifluormethylphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-trifluormethyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

15

10

5

mit 3-Chlor-4-fluorphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3-chlor-4-fluor-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

20

mit 4-Chlor-2,5-dimethylphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-chlor-2,5-dimethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2-Fluorphenylsulfonylchlorid

25

30

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-fluorphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3,4-Dibromphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3,4-dibromphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3-Chlorphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3-chlorphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

35

mit 2,6-Dichlorphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2,6-dichlorphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3.4-Dichlorphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3,4-dichlorphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3.5-Dichlorphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3,5-dichlorphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2-Naphthylcarbonsäurechlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-naphthyl-carbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

15

25

30

35

10

5

mit Methylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-(4-methylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-2-on;

20 mit 2-Methylsulfonylphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-methylsulfonyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2-Nitrobenzylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-nitrobenzyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit (4-Methoxycarbonyl-3-methoxy-thiophen-2-yl)-sulfonylchlorid 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-((4-methoxy-

carbonyl-3-methoxy-thiophen-2-yl)-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3-Trifluormethylphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3-trifluormethyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

20

35

mit	4-Trifl	uormethox	vnhen	visuifon	vichlorid
11111	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	いしいいきいしん	A MIIIŒII.	viouiioii	vicilioliu

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-trifluormethoxy-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

5 mit (1S)-(Campher-10-yl)-sulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(((1S)-campher-10-yl)-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit (1R)-(Campher-10-yl)-sulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(((1R)-campher-10-yl)-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit (2,2,5,7,8-Pentamethylchroman-6-yl)-sulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-((2,2,5,7,8-penta-methylchroman-6-yl)-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 4-Isopropylphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-isopropylphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 4-tert.-Butylphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-tert.-butylphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

25 mit 4-Butylphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-butylphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3,5-Dinitro-4-methoxyphenylsulfonylchlorid

30 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3,5-dinitro-4-methoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on:

mit Ethylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-(4-ethylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-2-on;

mit 4-Nitrophenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-nitrophenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

5 mit 2-Trifluormethoxyphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-trifluormethoxy-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2,4-Dinitrophenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2,4-dinitrophenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit Isopropylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-(4-isopropylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-2-on;

mit 4-Ethylphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-ethylphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

20

15

mit 4-Brom-2-trifluormethoxyphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-brom-2-trifluormethoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

25 r

35

mit 2,3,4-Trifluorphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2,3,4-trifluor-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3.4-Difluorphenylsulfonylchlorid

30 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3,4-difluorphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2.2.2-Trifluorethylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2,2,2-trifluorethyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3-Nitro-4-methylpheny	ylsulfonylo	chlorid
---------------------------	-------------	---------

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3-nitro-4-methyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

5 mit 2-Nitro-6-chlor-phenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-nitro-6-chlor-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2,5-Dimethoxyphenylacetylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2,5-dimethoxyphenylacetyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3,4-Dichlorbenzoylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3,4-dichlorbenzoyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3-Fluorbenzoylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3-fluorbenzoyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

20

30

35

15

mit 4-Trifluormethoxybenzoylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-trifluormethoxybenzoyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

25 mit 3-Pyridylcarbonsäurechlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3-pyridylcarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2-Benzothienylcarbonsäurechlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-benzothienyl-carbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 4-Chlorphenylacetylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-chlorphenyl-acetyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 1-Naphthylcarbonsäurechlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(1-naphthyl-carbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

5 mit (1,3-Benzodioxol-5-yl)-carbonsäurechlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-((1,3-benzodioxol-5-yl)-carbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3-Nitrobenzoylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3-nitrobenzoyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 4-Biphenylylcarbonsäurechlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-biphenylylcarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit Cyclopentylcarbonsäurechlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(cyclopentyl-carbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

20

15

mit [5-Chlor-1-(4-methylphenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-sulfonylchlorid 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[5-chlor-1-(4-methylphenyl)-1H-pyrazol-4-yl)-sulfonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on;

25

mit 4-Chlor-phenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-chlorphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

30

35

mit 5,7,7-Trimethyl-2-(1,3,3-trimethylbutyl)-octylsulfonylchlorid 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[5,7,7-trimethyl-2-(1,3,3-trimethylbutyl)-octylsulfonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on;

mit 2-Butoxy-5-(1,1-dimethylpropyl)-phenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[2-butoxy-5-(1,1-dimethylpropyl)-phenylsulfonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on;

nit 2-Butoxy-5-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenylsulfonylchlorid
3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[2-butoxy-5-
1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenylsulfonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin
-on;

mit 2-Nitro-4-trifluormethyl-phenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-nitro-4-trifluor-methyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

10

5

mit 4-Brom-2-ethyl-phenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-brom-2-ethyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

15 mit 4-Trifluormethyl-phenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-trifluormethyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 4-Trifluormethyl-phenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-trifluormethyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 3,4-Difluorphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3,4-difluorphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 1-Naphthylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(1-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

30

25

20

mit 4-Methoxyphenylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-methoxyphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

35 mit 4-Tolylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-tolylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 4-Propylsulfonylchlorid

5 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-propylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 6-Chlor-2-naphthylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(6-chlor-2-naphthyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 2-(Naphth-1-yl)-ethylsulfonylchlorid

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[2-(naphth-1-yl)-ethylsulfonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on;

15

10

mit Chlorameisensäureisobutylester

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(isobutyloxy-carbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on.

20 Beispiel 2

Eine Lösung von 100 mg 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2,4,6-trichlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on in 15 ml Methanol wird mit 100 mg Raney-Nickel und einem Tropfen Essigsäure versetzt und 8 Stunden bei Raumtemperatur hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert und das Lösungsmittel entfernt. Man erhält 4-{2-Oxo-5-[4-(2,4,6-trichlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 546/548.

Analog erhält man durch Hydrierung aus den in Beispiel 1 erhaltenen Verbindungen die nachstehenden Benzamidinderivate

4-{2-Oxo-5-[4-(4-biphenylylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 520;

15

20

4-{2-Oxo-5-[4-(2-phenylethylsulfonyl)-piperazin-1-ylmeth	ıyl]-
oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 472:	

- 4-{2-Oxo-5-[4-(2-aminophenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 459;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2,5-dimethoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 504;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(2-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 494;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2-chlor-4-fluorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 496;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-((2-acetamido-4-methyl-thiazol-5-yl)-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 522;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2-cyanphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 469;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(5-amino-2-methylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 473;
- 4-{2-Oxo-5-(4-benzylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 458;
 - 4-{2-Oxo-5-(4-decylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 508;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2-trifluormethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 512;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(3-chlor-4-fluorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 496;

- 4-{2-Oxo-5-[4-(4-chlor-2,5-dimethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 506;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(2-fluorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 462;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(3,4-dibromphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 600/602/604;
- 10 4-{2-Oxo-5-[4-(3-chlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-" oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 478;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2,6-dichlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 512;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(3,4-dichlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 512;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(3,5-dichlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-20 oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 512;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2-naphthylcarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 458;
- 25 4-{2-Oxo-5-(4-methylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 382;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2-methylsulfonylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 522;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2-aminobenzylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 473;
- 4-{2-Oxo-5-[4-((4-methoxycarbonyl-3-methoxy-thiophen-2-yl)sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 538;

- 4-{2-Oxo-5-[4-(3-trifluormethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 512;
- 5 4-{2-Oxo-5-[4-(4-trifluormethoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 528;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(((1S)-campher-10-yl)-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 518;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(((1R)-campher-10-yl)-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 518;
- 4-{2-Oxo-5-[4-((2,2,5,7,8-pentamethylchroman-6-yl)-sulfonyl)piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 570;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(4-isopropylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 486;
- 20 4-{2-Oxo-5-[4-(4-tert.-butylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(4-butylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 500;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(3,5-diamino-4-methoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 504;
- 4-{2-Oxo-5-(4-ethylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-3-yl}benzamidin, Acetat, FAB 396;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(4-nitrophenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 459;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(2-trifluormethoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 528;

- 4-{2-Oxo-5-[4-(2,4-diaminophenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 474;
- 5 4-{2-Oxo-5-(4-isopropylsulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 410;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(4-ethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 472;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(4-brom-2-trifluormethoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 606/608;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(2,3,4-trifluorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 498;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(3,4-difluorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 480;
- 20 4-{2-Oxo-5-[4-(2,2,2-trifluorethylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 450;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(3-amino-4-methylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 473;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2-amino-6-chlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 585;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(2,5-dimethoxyphenylacetyl)-piperazin-1-ylmethyl]-30 oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 482;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(3,4-dichlorbenzoyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 476;
- 35 4-{2-Oxo-5-[4-(3-fluorbenzoyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 426;

- 4-{2-Oxo-5-[4-(4-trifluormethoxybenzoyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 492;
- 5 4-{2-Oxo-5-[4-(3-pyridylcarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 409;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2-benzothienylcarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 463;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(4-chlorphenylacetyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 456;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(1-naphthylcarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 458;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-((1,3-benzodioxol-5-yl)-carbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 452;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(3-aminobenzoyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 423;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(4-biphenylylcarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 484;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(cyclopentylcarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 400;
- 4-{2-Oxo-5-{4-[5-chlor-1-(4-methylphenyl)-1H-pyrazol-4-yl)-sulfonyl]-30 piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 558;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(4-chlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 478;
- 4-{2-Oxo-5-{4-[5,7,7-trimethyl-2-(1,3,3-trimethylbutyl)-octylsulfonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 620;

- 4-{2-Oxo-5-{4-[2-butoxy-5-(1,1-dimethylpropyl)-phenylsulfonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 586;
- 5 4-{2-Oxo-5-{4-[2-butoxy-5-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenylsulfonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 628;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(2-amino-4-trifluormethyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(4-brom-2-ethyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 550/552;
- 4-{2-Oxo-5-[4-(4-trifluormethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 512;
 - 4-{2-Oxo-5-[4-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 528;
- 20 4-{2-Oxo-5-[4-(isobutyloxycarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 404.
 - Analog erhält man durch Umsetzung von 3-[3-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-piperazin-1-ylmethyl-oxazolidin-2-on mit 6-Chlor-2-naphthylsulfonylchlorid und anschließender Hydrierung die Verbindung
 - 3-{2-Oxo-5-[4-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, F. 118°.
- Analog erhält man durch Umsetzung von 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-piperazin-1-ylmethyl-oxazolidin-2-on mit 6-Methoxy-2-naphthylsulfonylchlorid und anschließender Hydrierung die Verbindung
- 4-{2-Oxo-5-[4-(6-methoxy-2-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin.

Analog erhält man durch Umsetzung von 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-piperazin-1-ylmethyl-oxazolidin-2-on mit 2-Fluorbenzyl-chlorid und anschließender Hydrierung die Verbindung

5 4-{2-Oxo-5-[4-(2-fluorbenzyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin.

Beispiel 3

Eine Lösung von 100 mg 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5[4-(2,4,6-trichlorphenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on in 8
ml Methanol wird mit 3 ml 1N Natronlauge versetzt und 48 Stunden bei 60°
gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(2,6-dichlor-4-methoxyphenylsulfonyl)piperazin-1-yl]-propan-2-ol, FAB 556/558.

Analog erhält man

- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3,4-difluorphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 - 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(3-fluor-4-methoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
 - aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(1-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 - 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(1-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-trifluormethyl-30 phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 - 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(4-trifluormethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-biphenylyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on

25

- 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(4-biphenylyl-sulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3-trifluormethyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(3-trifluormethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-trifluormethoxy-phenylsulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(4-trifluormethoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-isopropylphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(4-isopropyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-butylphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(4-butyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
 - aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-methoxyphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 - 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(4-methoxy-phenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-tolylsulfonyl)-30 piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 - 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(4-tolyl-sulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
 - aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(4-propylphenyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on

15

30

35

- 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(4-propyl-phenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(6-chlor-2-naphthyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 - 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
- aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(2-phenylvinyl-sulfonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on
 - 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(2-phenylvinylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol;
 - aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[2-(naphth-1-yl)-ethylsulfonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on
 - 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-{4-[2-(naphth-1-yl)-ethylsulfonyl]-piperazin-1-yl}-propan-2-ol.
- Analog erhält man aus 4-{2-Oxo-5-[4-(6-methoxy-2-naphthylsulfonyl)piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin die Verbindung
 - 4-{2-Hydroxy-3-[4-(6-methoxy-naphthalin-2-sulfonyl)-piperazin-1-yl]-propylamino}-benzamidin, Diacetat, FAB 498 und
- 25 aus 4-{2-Oxo-5-[4-(2-fluorbenzyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin die Verbindung
 - 4-{2-Hydroxy-3-[4-(2-fluorbenzyl)-piperazin-1-yl]-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 386.

Beispiel 4

Eine Lösung von 60 mg 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenylamino]-1-[4-(2,6-dichlor-4-methoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propan-2-ol in 5 ml Methanol wird mit 50 mg Raney-Nickel und einem Tropfen Essigsäure versetzt und und 8 Stunden bei Raumtemperatur hydriert. Der

25

Katalysator wird abfiltriert und das Lösungsmittel entfernt. Man erhält 4-{3-[4-(2,6-Dichlor-4-methoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 516/518.

- Analog erhält man durch Hydrierung aus den unter Beispiel 3 aufgeführten Propan-2-ol-derivaten die nachstehenden Verbindungen
 - 4-{3-[4-(3-fluor-4-methoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 466;
 - 4-{3-[4-(1-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 468;
- 4-{3-[4-(4-trifluormethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxypropylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 486;
 - 4-{3-[4-(4-biphenylylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 494;
- 20 4-{3-[4-(3-trifluormethylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 486;
 - 4-{3-[4-(4-trifluormethoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 502;
 - 4-{3-[4-(4-isopropylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 460;
- 4-{3-[4-(4-butylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 474;
 - 4-{3-[4-(4-methoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 448;
- 35 4-{3-[4-(4-tolylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}benzamidin, Acetat, FAB 432;

4-{3-[4-(4-propylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propyl-
amino}-benzamidin, Acetat, FAB 460;

5 4-{3-[4-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 502;

4-{3-[4-(2-phenylvinylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 446;

10

4-{3-{4-[2-(naphth-1-yl)-ethylsulfonyl]-piperazin-1-yl}-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 496.

Beispiel 5

15

20

25

Eine Lösung von 10,0 g {3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-yl}-methansulfonsäuremethylester, £,73 g 4-BOC-amino-piperidin und 8,5 g Natriumhydrogencarbonat in 200 ml Acetonitril wird 40 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 5-(4-BOC-amino-piperidin-1-ylmethyl)-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-oxazolidin-2-on.

Die Abspaltung der BOC-Gruppe erfolgt mit TFA in Dichlormethan und man erhält 5-(4-Amino-piperidin-1-ylmethyl)-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-oxazolidin-2-on ("B").

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von "B"

mit (3-Methoxy-4-methoxycarbonyl-thiophen-2-yl)-sulfonylchlorid
(3-Methoxy-4-methoxycarbonyl-thiophen-2-yl)-sulfonsäure-N-(1-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-piperidin-4-yl)-amid

mit Benzolsulfonylchlorid

N-(1-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-piperidin-4-yl)-benzolsulfonamid;

mit 3,4-Dimethoxybenzolsulfonylchlorid

3,4-Dimethoxy-N-(1-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-piperidin-4-yl)-benzolsulfonamid;

mit Butylsulfonylchlorid

15

N-(1-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-piperidin-4-yl)-butylsulfonamid;

mit 2,4,6-Trimethyl-benzolsulfonylchlorid

2,4,6-Trimethyl-N-(1-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-piperidin-4-yl)-benzolsulfonamid;

mit Phenylvinylsulfonylchlorid

Phenylvinyl-N-(1-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-piperidin-4-yl)-sulfonamid;

25

20

mit 2-Methylsulfonyl-benzolsulfonylchlorid

2-Methylsulfonyl-N-(1-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-piperidin-4-yl)-benzolsulfonamid;

30

mit 4-Biphenylylsulfonylchlorid

4-Biphenylyl-N-(1-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-piperidin-4-yl)-sulfonamid;

mit 5-Dimethylamino-1-naphthylsulfonylchlorid

5-Dimethylamino-N-(1-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-piperidin-4-yl)-1-naphthylsulfonamid;

mit	1-Naphth	visulfonv	Ichlorid

 $N-(1-\{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl\}-piperidin-4-yl)-1-naphthylsulfonamid.$

5

Durch Hydrierung analog Beispiel 2 erhält man daraus die nachstehenden Verbindungen

4-{5-[4-((3-Methoxy-4-methoxycarbonyl-thiophen-2-yl)sulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 552:

4-{5-[4-(Benzolsulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 458;

15

- 4-{5-[4-(3,4-Dimethoxy-benzolsulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 518;
- 4-{5-[4-(Butylsulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 438;
 - 4-{5-[4-(2,4,6-Trimethyl-benzolsulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 500;

25

- 4-{5-[4-(Phenylethylsulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxooxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 486;
- 4-{5-[4-(2-Methylsulfonyl-benzolsulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 536;

30

- 4-{5-[4-(4-Biphenylylsulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 533;
- 4-{5-[4-(5-Dimethylamino-1-naphthylsulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 551;

4-{5-[4-(1-Naphthylsulfonylamino)-piperidin-1-ylmethyl]-2-oxooxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 458.

Beispiel 6

5

Eine Lösung von 10,0 g {3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-yl}-methansulfonsäuremethylester, 7,4 g N,N'-Dimethylethylendiamin und 8,5 g Natriumhydrogencarbonat in 400 ml Acetonitril wird 40 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 5-{[Methyl-(2-methylamino-ethyl)-amino]-methyl}-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-oxazolidin-2-on ("C").

15

10

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von "C"

20

mit 2,4,6-Trichlorphenylsulfonylchlorid

2,4,6-Trichlor-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzol-sulfonamid

25

30

mit 2-Trifluormethoxyphenylsulfonylchlorid

2-Trifluormethoxy-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzol-sulfonamid;

35

mit 2,4,6-Trichlorphenylsulfonylchlorid

- 2,4,6-Trichlor-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzol-sulfonamid;
- 5 mit 4-Trifluormethylphenylsulfonylchlorid

4-Trifluomethyl-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzol-sulfonamid;

10 mit 4-Isopropylphenylsulfonylchlorid

4-İsopropyl-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzolsulfonamid;

mit 4-Propylphenylsulfonylchlorid

4-Propyl-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzolsulfonamid;

mit 4-Acetamidophenylsulfonylchlorid

4-Acetamido-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzolsulfonamid;

mit 2-Naphthylsulfonylchlorid

20

25

30

35

N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-2-naphthylsulfonamid;

mit 3-Trifluormethylphenylsulfonylchlorid

3-Trifluormethyl-N-methyl-N-[2-(methyl-[3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzol-sulfonamid;

mit 4-Chlor-3-nitro-phenylsulfonylchlorid

4-Chlor-3-nitro-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzol-sulfonamid;

mit Phenylvinylsulfonylchlorid

15

20

30

35

N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-phenylvinylsulfonamid;

mit Benzylsulfonylchlorid

4-Trifluormethyl-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzyl-sulfonamid;

mit Tolylsulfonylchlorid

4-Methyl-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzolsulfonamid;

mit 4-Methoxyphenylsulfonylchlorid

4-Methoxy-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzolsulfonamid;

mit 1-Naphthylsulfonylchlorid

N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-1-naphthylsulfonamid;

mit 4-Biphenylylsulfonylchlorid

N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-4-biphenylylsulfonamid;

25 mit 3,4-Difluorphenylsulfonylchlorid

3,4-Difluor-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzolsulfonamid;

mit 4-Pentylphenylsulfonylchlorid

4-Pentyl-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzolsulfonamid;

mit 4-Butylphenylsulfonylchlorid

4-Butyl-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzelsulfonamid;

mit 4-Methylsulfonylphenylsulfonylchlorid

4-Methylsulfonyl-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-benzol-sulfonamid;

5

mit 6-Chlor-2-naphthylsulfonylchlorid

6-Chlor-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-2-naphthylsulfonamid.

Durch Hydrierung analog Beispiel 2 erhält man daraus die nachstehenden Verbindungen

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(2,4,6-trichlor-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 548/550

20

15

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(2-trifluormethoxy-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 530;

25

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-trifluormethyl-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 514;

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 488;

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-propyl-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 488;

35

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-acetamido-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 503;

- 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(2-naphthylsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 496;
- 5 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(3-trifluormethyl-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 514;
- 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(3-amino-4-chlor-benzolsulfonyl)-amino]ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 495;
 - 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(phenylethylsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 474;
- 15 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(benzylsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 460;
 - 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-tolylsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 460;
 - 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-methoxy-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 476;
- 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(1-naphthylsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-25 methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 496;
 - 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-biphenylylsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 522;
- 30 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(3,4-difluor-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 516;
 - 4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-pentyl-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 516;

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-butyl-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 502;

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-methylsulfonyl-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 502;

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 530.

10

5

Analog Beispiel 3 und 4 erhält man aus 6-Chlor-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-2-naphthylsulfonamid die Verbindung

15 .

4-[3-({2-[(6-Chlor-2-naphthylsulfonyl)-methyl-amino]-ethyl}-methylamino)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin, Acetat, FAB 504

20

25

und aus 7-Methoxy-N-methyl-N-[2-(methyl-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiaz-ol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-ethyl]-2-naphthyl-sulfonamid die Verbindung

30

4-[3-({2-[(7-Methoxy-2-naphthylsulfonyl)-methyl-amino]-ethyl}-methylamino)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin, Acetat, FAB 500.

U

Analog Beispiel 3 erhält man durch Spaltung des Oxazolidinonrings aus

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-biphenylylsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin,

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin,

4-{5-[(Methyl-{2-[methyl-(1-naphthylsulfonyl)-amino]-ethyl}-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin,

die nachstehenden Verbindungen

4-[3-({2-[(4-Biphenylylsulfonyl)-methyl-amino]-ethyl}-methylamino)-2hydroxy-propylamino]-benzamidin, Diacetat, El 460 (M⁺ - NH₂);

4-[3-({2-[(4-Isopropylbenzolsulfonyl)-methyl-amino]-ethyl}-methylamino)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin, Diacetat, El 461;

4-[3-({2-[(1-Naphthylsulfonyl)-methyl-amino]-ethyl}-methylamino)-2hydroxy-propylamino]-benzamidin, Diacetat, El 469.

Beispiel 7

35

- Eine Lösung von 10,6 g {3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-yl}-methansulfonsäuremethylester und 3,17 g Natriumazid in 50 ml Acetonitril wird 40 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 5-Azidomethyl-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-oxazolidin-2-on.
- 7,7 g Azidoverbindung wird in Ethylengylcoldimethylether suspendiert, dann 3,6 ml Trimethylphosphit zugegeben und 1,5 Stunden unter Rückfluß gerührt. Man gibt 4,9 ml halbkonzentrierte HCl zu und kocht weitere 3 Stunden.
- Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 5-Aminomethyl-3-[4-(5-methyl-30 [1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-oxazolidin-2-on, Hydrochlorid.

 Die Verbindung wird in Dichlormethan suspendiert, mit basischem Ionenaustauscher versetzt und 2 Stunden gerührt. Nach Entfernen des Ionenaustauschers und des Lösungsmittels erhält man 5-Aminomethyl-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-oxazolidin-2-on ("D").

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von "D"

mit	3 4	L_Diff	uor.	her	zols	ulfo	nvici	hlorid	4
un	J.4	トレル	uu:	-חבו	にという	unc	ルロノし	HOH	1

3,4-Difluor-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

5

mit 4-Methoxy-benzolsulfonylchlorid

4-Methoxy-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

10 mit 4-Chlor-3-nitro-benzolsulfonylchlorid

4-Chlor-3-nitro-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

mit Butylsulfonylchlorid

N-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-butylsulfonamid;

mit 3-Trifluormethyl-benzolsulfonylchlorid 3-Trifluormethyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

mit 2-Naphthylsulfonylchlorid

N-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-2-naphthylsulfonamid.

25

35

20

Analog Beispiel 2 erhält man durch Hydrierung der Sulfonamide die nachstehenden Verbindungen

4-{5-[(3,4-Difluor-benzolsulfonylamino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-30 benzamidin, Acetat, FAB 411;

4-{5-[4-Methoxy-benzolsulfonylamino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 405;

4-{5-[(3-Amino-4-chlor-benzolsulfonylamino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 424;

4-{5-[(Butylsulfonylamino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 355;

5 4-{5-[(3-Trifluormethylbenzolsulfonylamino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 443;

4-{5-[(2-Naphthylsulfonylamino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 425.

Beispiel 8

10

Analog Beispiel 3 und 4 erhält man

aus 3,4-Difluor-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

4-[3-(3,4-Difluor-benzolsulfonylamino)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin, Acetat, FAB 385

 $\begin{array}{c|c}
N & O & O & F \\
N & O & O & O & F
\end{array}$

25 aus 4-Methoxy-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

4-[3-(4-Methoxy-benzolsulfonylamino)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin;

30 aus 4-Chlor-3-nitro-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

4-[3-(3-Amino-4-chlor-benzolsulfonylamino)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin;

35 aus N-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-butylsulfonamid

	4-[3-(Butylsulf	onylamino)-2-hydroxy-propylamin	o]-benzamidin,	Ace-
tat,	FAB 329;	•		

aus 3-Trifluormethyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

4-[3-(3-Trifluormethyl-benzolsulfonylamino)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin, Acetat, FAB 417;

aus N-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-2-propylsulfonamid

4-[3-(Propylsulfonylamino)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin, Acetat, FAB 391.

Beispiel 9

15

20

10

5

Eine Lösung von 30,0 g {3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-yl}-methansulfonsäuremethylester und 300 ml wässrige Methylaminlösung in 300 ml THF wird 18 Stunden unter Druck bei 80° erhitzt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 5-Methylaminomethyl-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-oxazolidin-2-on ("E").

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von "E"

mit Butylsulfonylchlorid

25

N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-butylsulfonamid;

mit 4-Isopropyl-benzolsulfonylchlorid

4-Isopropyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

mit 3-Trifluormethyl-benzolsulfonylchlorid

3-Trifluormethyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

35

30

mit Phenylvinylsulfonylchlorid

N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-phenylvinylsulfonamid;

mit 2-Naphthylsulfonylchlorid

N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazoi-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-2-naphthylsulfonamid;

mit 4-Propyl-benzolsulfonylchlorid

4-Propyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

mit 4-Methoxy-benzolsulfonylchlorid

4-Methoxy-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

15

10

5

mit 2,4,6-Trimethyl-benzolsulfonylchlorid

2,4,6-Trimethyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

20 mit Benzoylchlorid

N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yi)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-benzamid;

mit 2-Naphthylcarbonsäurechlorid

N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-2-naphthyl-carbonsäureamid;

mit Cyclohexylcarbonsäurechlorid

N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-cyclohexylcabonsäureamid;

mit 4-Biphenylylcarbonsäurechlorid

N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-4-biphenylyl-carbonsäureamid;

35

30

mit 4-Chlorbenzoylchlorid

4-Chlor-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzamid;

mit 4-(1,1-Dimethylpropyl)-benzolsulfonylchlorid

4-(1,1-Dimethylpropyl)-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

mit 3,4-Difluor-benzolsulfonylchlorid

3,4-Difluor-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

mit 4-tert.-Butyl-benzolsulfonylchlorid

4-tert.-Butyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

15

10

5

mit 4-Trifluormethyl-benzolsulfonylchlorid

4-Trifluormethyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

20 mit 4-Pentyl-benzolsulfonylchlorid

4-Pentyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid;

mit 1-Naphthylsulfonylchlorid

25 N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-1-naphthylsulfonamid.

Analog Beispiel 2 erhält man die nachstehenden Verbindungen

5-{5-[((Butylsulfonyl)-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 369

35

- 5-{5-[((4-Isopropyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino)-methyl]-2-oxooxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 431;
- 5-{5-[((3-Trifluormethyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 457;
 - 5-{5-[((Phenylethylsulfonyl)-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 417;
- 5-{5-[((2-Naphthylsulfonyl)-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin;
 - 5-{5-[((4-Propyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino)-methyl]-2-oxooxazolidin-3-yl}-benzamidin;
- 5-{5-[((4-Methoxy-benzolsulfonyl)-methyl-amino)-methyl]-2-oxooxazolidin-3-yl}-benzamidin;
 - 5-{5-[((2,4,6-Trimethyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino)-methyl]-2-oxooxazolidin-3-yl}-benzamidin;
- 20 5-{5-[(Benzoyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin;
 - 5-{5-[(2-Naphthylcarbonyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin;
 - 5-{5-[(Cyclohexylcarbonyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin;
- 5-{5-[(4-Biphenylylcarbonyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-30 3-yl}-benzamidin;
 - 5-{5-[(4-Chlorbenzoyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin.
- Analog erhält man aus {3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-yl}-methansulfonsäuremethylester und Butylamin die Verbin-

dung 5-Butylaminomethyl-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-oxazolidin-2-on ("E-1")

Man erhält durch Umsetzung von "E-1"

5

15

mit 6-Chlor-2-naphthylsulfonylchlorid

6-Chlor-N-Butyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-2-naphthyl-sulfonamid;

10 mit 4-Biphenylylsulfonylchlorid

 $N-Butyl-N-\{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl\}-4-biphenylyl-sulfonamid \\$

mit 2-Naphthylsulfonylchlorid

N-Butyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-2-naphthyl-sulfonamid.

Beispiel 10

20 Analog Beispiel 3 und 4 erhält man

aus N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-butylsulfonamid

4-{3-[(Butan-1-sulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}benzamidin

30

35

25

aus 4-Isopropyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

4-{3-[(4-Isopropyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 405;

aus 3-Trifluormethyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-	l-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-
aus de l'industrieur,	ionamid
phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulf	

4-{3-[(3-Trifluormethyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 431;

5

aus N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-phenylvinylsulfonamid

4-{3-[(Phenylethylsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin;

10

aus N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylme(hyl}-2-naphthylsulfonamid

4-{3-[(2-Naphthylsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 413;

15

aus 6-Chlor-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-2-naphthylsulfonamid

4-{3-[(6-Chlor-2-naphthylsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 447;

20

aus 4-Propyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

4-{3-[(4-propyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 405;

25

aus 4-Methoxy-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

4-{3-[(4-Methoxy-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 393;

30

aus 2,4,6-Trimethyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

4-{3-[(2,4,6-Trimethyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 405;

- aus 5-{5-[(Benzoyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin
 - 4-{3-[(Benzoyl-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin;
- 5 aus 5-{5-[(2-Naphthylcarbonyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin
 - 4-{3-[(2-Naphthylcarbonyl-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin;
- aus 5-{5-[(Cyclohexylcarbonyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin
 - 4-{3-[(Cyclohexylcarbonyl-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin;
- aus 5-{5-[(4-Biphenylylcarbonyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin
 - 4-{3-[(4-Biphenylylcarbonyl-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin;
- aus 5-{5-[(4-Chlorbenzoyl-methyl-amino)-methyl]-2-oxo-oxazolidin-3-yl}-benzamidin
 - 4-{3-[(4-Chlorbenzoyl-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin;
- 25 aus 4-(1,1-Dimethylpropyl)-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid
 - 4-{3-[(4-(1,1-Dimethylpropyl)-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 433;
- aus 3,4-Difluor-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid
 - 4-{3-[(3-Fluor-4-methoxy-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 411;
- aus 4-tert.-Butyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

- 4-{3-[(4-tert.-Butyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 419;
- aus 4-Trifluormethyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid

 4-{3-[(4-Trifluormethyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 431;
- aus 4-Pentyl-N-methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-benzolsulfonamid
 4-{3-[(4-Pentyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 433;
- aus N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-1-naphthylsulfonamid 4-{3-[(1-Naphthylsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}benzamidin, Acetat, FAB 413;
- aus 6-Chlor-N-Butyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-2-naphthyl-sulfonamid
 4-{3-[(6-Chlor-2-naphthyl-sulfonyl)-butyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin;
- aus N-Butyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-4-biphenylyl-sulfonamid 4-{3-[(4-Biphenylylsulfonyl)-butyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}benzamidin;
 - aus N-Butyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-2-naphthyl-sulfonamid
 4-{3-[(2-Naphthylsulfonyl)-butyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin;
 - aus N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxooxazolidin-5-ylmethyl}-(7-methoxy-2-naphthyl)-sulfonamid

4-{3-[(7-Methoxy-2-naphthylsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 443;

aus N-Methyl-N-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-(6-methoxy-2-naphthyl)-sulfonamid
4-{3-[(6-Methoxy-2-naphthylsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 443;

Beispiel 11

10

15

20

5

Eine Lösung von 10,9 g 3-(4-Cyanphenyl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on ("F"), 5,9 g 3-Cyanphenol, 26,2 g Triphenylphosphin und 13,1 g Diethylazodicarboxylat in 250 ml THF wird 4 Stunden unter Schutzgasatmosphäre gerührt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 3-(4-Cyanphenyl)-5-[(3-cyanphenoxy)-methyl]-oxazolidin-2-on.

Eine Lösung von 8,5 g der Dicyanverbindung, 5,5 g Hydroxylammonium-chlorid und 11,2 g Natriumcarbonat in 130 ml DMF wird 3 Stunden bei 60° gerührt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 3-(4-N-Hydroxyamidino-phenoxy)-methyl]-oxazolidin-2-on.

Analog Beispiel 2 erhält man daraus durch Hydrierung die Verbindung 3-(4-Amidino-phenyl)-5-[(3-amidino-phenoxy)-methyl]-oxazolidin-2-on, Diacetat, F. 159-160°, FAB 354.

25

Analog erhält man durch Umsetzung von "F"

mit 4'-Hydroxy-biphenyl-4-carbonitril, Reaktion mit Hydroxylammoniumchlord und Reduktion die Verbindung

30

3-(4-Amidino-phenyl)-5-[(4'-amidino-4-biphenylyl-oxy)-methyl]-oxazolidin-2-on, Diacetat, F. 214-224°;

mit 4-Cyanphenol, Reaktion mit Hydroxylammoniumchlord und Reduktion die Verbindung

35

3-(4-Amidino-phenyl)-5-[(4-amidino-phenoxy)-methyl]-oxazolidin-2-on, Diacetat, F. 164° (Zersetzung);

mit 4-Cyan-N-(ethoxycarbonyl)-benzolsulfonamid die Verbindung N-[3-(4-Cyanphenyl)-2-oxo-oxazolidon-5-ylmethyl]-N-ethoxycarbonyl-4-cyan-benzolsulfonamid, Diacetat, FAB 489.

5

10

20

25

Beispiel 12

Eine Lösung von 400 mg {3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-yl}-methansulfonsäuremethylester, 240 mg Phenylpiperazin und 120 mg Natriumhydrogencarbonat in 10 ml Acetonitril wird 18 Stunden bei 80° erhitzt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-(4-phenyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-2-on.

Durch Hydrierung analog Beispiel 2 erhält man daraus
4-[2-Oxo-5-(4-phenyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-3-yl]benzamidin, Acetat, FAB 380.

Analog erhält man durch Umsetzung von "A" mit 5-Brommethylbenzo[2,1,3]-thiadiazol die Verbindung
3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(betizo[2,1,3]-thiadiazol-5-ylmethyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on.

Durch Hydrierung analog Beispiel 2 erhält man daraus 4-{2-Oxo-5-[4-(benzo[2,1,3]-thiadiazol-5-ylmethyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 512.

Analog erhält man durch Umsetzung von {3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-yl}-methansulfonsäuremethylester

30

mit 2-Piperazin-1-yl-pyrimidin 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(pyrimidin-2-yl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on,

35 mit Benzylpiperazin

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-	oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-benzyl-piperazin	-1-
ylmethyl]-oxazolidin-2-on,		

mit (Benzo[2,1,3]-thiadiazol-5-yl)-piperazin

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(benzo[2,1,3]-thiadiazol-5-yl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on.

Analog Beispiel 3 und 4 erhält man durch Spaltung des Oxazolidinon- und des Oxadiazolrings

10

5

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(pyrimidin-2-yl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on

4-[2-Hydroxy-3-(4-pyrimidin-2-yl-piperazin-1-yl)-propylamino]-benzamidin, Acetat, FAB 356;

15

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-benzyl-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on

4-[2-Hydroxy-3-(4-benzyl-piperazin-1-yl)-propylamino]-benzamidin, Acetat, FAB 368;

20

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(benzo[2,1,3]-thiadiazol-5-yl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on

4-[2-Hydroxy-3-(4-(benzo[2,1,3]-thiadiazol-5-yl)-piperazin-1-yl)-propylamino]-benzamidin, Trifluoracetat, FAB 412.

25

aus 4-[3-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(3,5-dimethoxy-benzyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on

4-{2-Hydroxy-3-[4-(3,5-dimethoxybenzyl)-piperazin-1-yl]-propylamino}-benzamidin, FAB 428.

30

Analog erhält man durch Umsetzung von {3-[3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-yl}-methansulfonsäuremethylester mit 4-Piperazin-1-yl-pyridin

3-[3-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(pyridin-4-yl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on, das durch Hydrierung in

3-{2-Oxo-5-[4-(pyridin-4-yl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 381, F. 152-165 (Zers.), überführt wird.

Beispiel 13

5

10

Eine Lösung von 200 mg "A" und 66 mg Butylisocyanat in 10 ml Dichlormethan wird 4 Stunden gerührt. Man gibt 400 mg Aminomethylpolystyrol dazu und rührt weitere 12 Stunden. Man entfernt das Polystyrol und das Lösungsmittel und erhält nach üblicher Aufarbeitung 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-(4-butylaminocarbonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-2-on.

Analog erhält man durch Umsetzung von "A"

15 mit Cyclohexylisocyanat

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(cyclohexyl-aminocarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on;

mit 4-Methoxyphenylisocyanat

20

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[N-(4-methoxyphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on;

mit 4-Trifluormethylphenylisocyanat

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[N-(4-trifluormethylphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on;

mit 4-Chlorphenylisocyanat

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[N-(4-chlorphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on;

30

25

mit 3-Ethoxycarbonylphenylisocyanat

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[N-(3-ethoxycarbonylphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on:

35

mit 1-Naphthylisocyanat

3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(naphth-1-yl-aminocarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on.

Durch Hydrierung analog Beispiel 2 erhält man

5

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[N-(4-methoxyphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on 4-{2-Oxo-5-{4-[N-(4-methoxyphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 453

10

15

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[N-(4-trifluormethylphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on 4-{2-Oxo-5-{4-[N-(4-trifluormethylphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 473;

20

 $aus \ 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-\{4-[N-(4-chlorphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on$

4-{2-Oxo-5-{4-[N-(4-chlorphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 457;

25

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-(4-butylaminocarbonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-2-on

4-[2-Oxo-5-(4-butylaminocarbonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-3-yl]-benzamidin, Acetat, FAB 403;

30

35

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-{4-[N-(3-ethoxycarbonylphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-2-on

4-{2-Oxo-5-{4-[N-(3-ethoxycarbonylphenyl)-aminocarbonyl]-piperazin-1-ylmethyl}-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 495;

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(naphth-1-yl-aminocarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on

4-{2-Oxo-5-[4-(naphth-1-yl-aminocarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-3-yl}-benzamidin, Acetat, FAB 403.

5

Analog Beispiel 3 und 4 erhält man

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-(4-butylaminocarbonyl-piperazin-1-ylmethyl)-oxazolidin-2-on

10

4-[3-(4-Butylaminocarbonyl-piperazin-1-yl)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin, Acetat, FAB 377;

aus 3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-5-[4-(cyclohexyl-aminocarbonyl)-piperazin-1-ylmethyl]-oxazolidin-2-on

15

4-[3-(4-Cyclohexylaminocarbonyl-piperazin-1-yl)-2-hydroxy-propylamino]-benzamidin, Acetat, FAB 403

20

Beispiel 14

25

Eine Lösung von 1 Äquivalent {3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-yl}-methansulfonsäuremethylester, 3 Äquivalenten Glycinbenzylester, Methansulfonat und 3 Äquivalenten Natriumhydrogencarbonat in Acetonitril wird 18 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält {{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino}-essigsäurebenzylester ("G").

30

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von "G" mit 6-Chlor-naphth-2-yl-sulfonylchlorid

 $\label{eq:n-condition} $$ N-[6-Chlor-naphth-2-yl-sulfonyl], N-{3-[4-(5-Metnyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino}-essigsäurebenzylester.$

35

Durch Hydrierung analog Beispiel 2 erhält man daraus

10

15

25

{N-[6-Chlor-naphth-2-yl-sulfonyl],N-[3-(4-amidino-phenyl)-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl]-amino}-essigsäure, Acetat, FAB 517, sowie

{N-[6-Chlor-naphth-2-yl-sulfonyl], N-[3-(4-amidino-phenyl)-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl]-amino}-essigsäurebenzylester.

Analog erhält man durch Umsetzung von "G"
mit Naphth-2-ylsulfonylchlorid und anschließender Hydrierung
{N-[Naphth-2-yl-sulfonyl],N-[3-(4-amidino-phenyl)-2-oxo-oxazolidin-5ylmethyl]-amino}-essigsäure, Acetat, FAB 483

20 mit 4-Methoxy-benzolsulfonylchlorid und anschließender Hydrierung {N-[4-Methoxy-benzolsulfonyl],N-[3-(4-amidino-phenyl)-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl]-amino}-essigsäure, Acetat, FAB 453;

mit Phenylvinylsulfonylchlorid und anschließender Hydrierung {N-[Phenylvinylsulfonyl],N-[3-(4-amidino-phenyl)-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl]-amino}-essigsäurebenzylester, Acetat, FAB 549;

mit 4-Biphenylylsulfonylchlorid und anschließender Hydrierung {N-[4-Biphenylylsulfonyl],N-[3-(4-amidino-phenyl)-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl]-amino}-essigsäure, Acetat, FAB 509;

mit 4-Propyl-benzolsulfonylchlorid und anschließender Hydrierung {N-[4-Propyl-benzolsulfonyl],N-[3-(4-amidino-phenyl)-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl]-amino}-essigsäurebenzylester, Acetat, FAB 565.

35

Eine Lösung von 4-Oxiranylmethoxy-benzonitril und BOC-Piperazin in Methanol wird 4 Stunden unter Rückfluß gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 4-[2-Hydroxy-3-(4-BOC-piperazin-1-yl)-propoxy]-benzonitril. Die anschließende Umsetzung mit Hydroxylaminhydrochlorid ergibt N-Hydroxy-4-[2-hydroxy-3-(4-BOC-piperazin-1-yl)-propoxy]-benzamidin. Durch anschließende Acylierung mit Acetanhydrid erhält man 2-Acetoxy-1-(4-BOC-piperazin-1-yl)-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenoxy]-propan. Nach Abspaltung der BOC-Gruppe mit HCl in Dioxan ergibt die Umsetzung mit 4-Propylphenylsulfonylchlorid die Verbindung 2-Acetoxy-1-[4-(4-propylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenoxy]-propan.

Durch Umsetzung analog Beispiel 3 und 4 erhält man die Verbindung 4-{2-Hydroxy-3-[4-(4-propylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin

20

5

10

15

Analog werden die nachstehenden Verbindungen erhalten

3-{2-Hydroxy-3-[4-(4-biphenylylcarbonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}benzamidin, Acetat, FAB 459;

3-{2-Hydroxy-3-[4-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Acetat, FAB 503;

3-{2-Hydroxy-3-[4-(2-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Acetat, FAB 469;

3-{2-Hydroxy-3-[4-(4-propylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Acetat, FAB 461;

30

35

- 3-{2-Hydroxy-3-[4-(4-isopropylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Acetat, FAB 461;
- 3-{2-Hydroxy-3-[4-(4-methoxyphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-5 propoxy}-benzamidin, Acetat, FAB 449;
 - 3-{2-Hydroxy-3-[4-(4-butylphenylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Acetat, FAB 399;
- 3-{2-Hydroxy-3-[4-benzoyl-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Acetat, FAB 383;
 - 3-{2-Hydroxy-3-[4-(7-methoxy-2-naphthylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Acetat, FAB 499;
 - 3-{2-Hydroxy-3-[4-(3,5-dimethoxybenzyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Acetat, FAB 429;
- 3-{2-Hydroxy-3-[4-(4-biphenylylsulfonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}benzamidin, Diacetat, FAB 495;
 - 3-{2-Hydroxy-3-[4-(naphth-2-ylmethyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Diacetat, FAB 419;
- 25 3-{2-Hydroxy-3-[4-(2-naphthylcarbonyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Diacetat, FAB 433;
 - 3-{2-Hydroxy-3-[4-(biphenyl-4-ylmethyl)-piperazin-1-yl]-propoxy}-benzamidin, Diacetat, FAB 445;

Beispiel 16

10,0 g 3-Oxiranylmethoxy-benzonitril ("H") und 7,1 g 3-Cyanphenol werden zusammen mit 173 mg Cäsiumfluorid bei 130° geschmolzen. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 11,8 g 1,3-Bis-(3-Cyan-phenoxy)-2-hydroxy-propan. Die anschließende Umsetzung mit Hydroxylammoniumchlorid er-

gibt 1,3-Bis-[3-(N-hydroxyamidino)-phenoxy]-2-hydroxypropan. Durch Hydrierung analog Beispiel 2 erhält man 1,3-Bis-(3-amidino-phenoxy)-2-hydroxypropan, Diacetat, FAB 329

5

10

Analog erhält man die Verbindungen

1,3-Bis-(4-amidino-phenoxy)-2-hydroxypropan, Diacetat, FAB 329

und und

1-(3-amidino-phenoxy)-3-(4-amindino-phenoxy)-2-hydroxypropan, Diacetat, FAB 329.

Analog erhält man durch Umsetzung von "H" mit den nachstehenden Phenolen

20

4-Chlorphenol,

4-Methylphenol,

Phenol,

4-Methoxyphenol,

4-Cyclohexylphenol

und anschließender Reaktion mit Hydroxylammoniumchlorid sowie Hydrierung

30

35

25

die nachstehenden Verbindungen

- 1-(3-Amidinophenoxy)-2-hydroxy-3-(4-chlorphenoxy)-propan,
- 1-(3-Amidinophenoxy)-2-hydroxy-3-(4-methylphenoxy)-propan,
- 1-(3-Amidinophenoxy)-2-hydroxy-3-phenoxy-propan,
- 1-(3-Amidinophenoxy)-2-hydroxy-3-(4-methoxyphenoxy)-propan,
 - 1-(3-Amidinophenoxy)-2-hydroxy-3-(4-cyclohexylphenoxy)-propan.

Beispiel 17

Eine Lösung von 1 Äquivalent N-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl)}-(6-chlor-2-naphthyl)-sulfonamid ("I") [erhältlich durch Umsetzung von 5-Aminomethyl-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-oxazolidin-2-on mit 6-Chlor-2-naphthylsulfonyl-chlorid], je 1,1 Äquivalent N,N'-Dimethyl-chloracetamid und Cäsiumcarbonat in DMF wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 2-((6-Chlor-2-naphthylsulfonyl)-{3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl}-amino)-N,N'-dimethyl-acetamid.

Analog Beispiel 3 und 4 erhält man daraus die Verbindung 2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-amino]-N,N'-dimethyl-acetamid

25 Analog erhält man durch Umsetzung von "I" mit

N,N'-Diethyl-chloracetamid, N,N'-Dipropyl-chloracetamid, N-Phenyl-chloracetamid, N,N'-Diphenyl-chloracetamid und Chloressigsäureethylester

und anschließender Spaltung des Oxazolidinon- und des Oxadiazolrings analog Beispiel 3 und 4 die Verbindungen

30

2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-amino]-N,N'-diethyl-acetamid,

2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-amino]-N,N'-dipropyl-acetamid,

2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-amino]-N-phenyl-acetamid,

10 2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-amino]-N,N'-diphenyl-acetamid und

2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(6-chlor-2-naphthylsulfonyl)-amino]-essigsäure, Acetat, FAB 491.

15

Analog erhält man durch Umsetzung von N-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl)-(4-isopropylphenyl)-sulfonamid mit

20 N,N'-Dimethyl-chloracetamid, N,N'-Diethyl-chloracetamid, N,N'-Dipropyl-chloracetamid, N-Phenyl-chloracetamid,

N,N'-Diphenyl-chloracetamid,

25 Benzylbromid, lodbutan,

4-Chlormethyl-2-methylthiazol,

4-Methoxybenzylbromid,

Chloressigsäureethylester,

30 4-Chlorbuttersäureethylester,

3-Chlormethylbenzoesäureethylester,

4-Chlormethylbenzoesäureethylester,

3,5-Dimethoxybenzylbromid,

4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-benzylbromid,

35 3-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-benzylbromid und 2-Fluorbenzylbromid

25

und anschließender Spaltung des Oxazolidinon- und des Oxadiazolrings analog Beispiel 3 und 4 die Verbindungen

- 5 2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(4-isopropylsulfonyl)-amino]-N,N'-dimethyl-acetamid,
 - 2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(4-isopropylsulfonyl)-amino]-N,N'-diethyl-acetamid,
 - 2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(4-isopropylsulfonyl)-amino]-N,N'-dipropyl-acetamid,
- 2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(4-isopropylsulfonyl)-amino]-N-phenyl-acetamid,
 - 2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(4-isopropylsulfonyl)-amino]-N,N'-diphenyl-acetamid,
- 4-{(2-Hydroxy)-3-[(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-benzyl-amino]-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 481,
 - 4-{(2-Hydroxy)-3-[(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-butyl-amino]-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 447,
 - 4-{(2-Hydroxy)-3-[(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-(2-methylthiazol-4-ylmethyl)-amino]-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 502,
- 4-{(2-Hydroxy)-3-[(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-(4-methoxybenzyl)-30 amino]-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 511,
 - 2-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(4-isopropylbenzolsulfonyl)-amino]-essigsäure, Acetat, FAB 449,
- 4-[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-amino]-buttersäure, Diacetat, FAB 477,

15

25

30

3-{[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(4-isopropylbenzol-sulfonyl)-amino]-methyl}-benzoesäure, Diacetat, FAB 525,

5 4-{[[3-(4-Amidino-phenylamino)-2-hydroxy-propyl]-(4-isopropylbenzol-sulfonyl)-amino]-methyl}-benzoesäure, Diacetat, FAB 525

4-{(2-Hydroxy)-3-[(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-(3,5-dimethoxybenzyl)-amino]-propylamino}-benzamidin, Diacetat, FAB 541,

20 4-{(2-Hydroxy)-3-[(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-(4-amidinobenzyl)-amino]-propylamino}-benzamidin, Triacetat, FAB 523,

4-{(2-Hydroxy)-3-[(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-(3-amidinobenzyl)-amino]-propylamino}-benzamidin, Triacetat, FAB 523 und

4-{(2-Hydroxy)-3-[(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-(2-fluorbenzyl)-amino]-propylamino}-benzamidin, Diacetat, FAB 499.

Analog erhält man durch Umsetzung von "I" mit

lodethan,

Benzylbromid,

- 4-Methoxybenzylbromid,
- 2-Brommethyl-naphthalin,
- 4-Chlormethyl-2-methylthiazol und

4-Methoxybenzylchlorid

und anschließender Spaltung des Oxazolidinon- und des Oxadiazolrings analog Beispiel 3 und 4 die Verbindungen

5

4-{3-[(6-Chlor-2-naphthylsulfonyl)-ethyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin

10

15

4-{3-[(6-Chlor-2-naphthylsulfonyl)-benzyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin,

4-{3-[(6-Chlor-2-naphthylsulfonyl)-(4-methoxybenzyl)-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin,

20

4-{3-[(6-Chlor-2-naphthylsulfonyl)-(naphth-2-ylmethyl)-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin,

4-{3-[(6-Chlor-2-naphthylsulfonyl)-(2-methylthiazol-4-ylmethyl)-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Diacetat, FAB 544 und

4-{3-[(6-Chlor-2-naphthylsulfonyl)-(4-methoxybenzyl)-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Diacetat, FAB 553.

25

Analog erhält man durch Umsetzung von N-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl)-(4-methoxyphenyl)-sulfonamid mit lodbutan und anschließender Spaltung des Oxazolidinon-und des Oxadiazolrings analog Beispiel 3 und 4 die Verbindung

30

4-{3-[(4-Methoxyphenylsulfonyl)-butyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 435.

35

Analog erhält man durch Umsetzung von N-{3-[4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenyl]-2-oxo-oxazolidin-5-ylmethyl)-(2-naphthyl)-sulfonamid mit

Iodbutan	und
lodethan	

- und anschließender Spaltung des Oxazolidinon- und des Oxadiazolrings analog Beispiel 3 und 4 die Verbindungen
 - 4-{3-[(2-Naphthylsulfonyl)-butyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 455 und

4-{3-[(2-Naphthylsulfonyl)-ethyl-amino]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin, Acetat, FAB 427.

Beispiel 18

15

Analog zu Beispiel 11 erhält man aus den entsprechenden Cyanderivaten durch Umsetzung mit Hydroxylammoniumchlorid nachstehende Verbindungen

- 20 3-(3-N-Hydroxyamidino-phenyl)-5-[(4-N-hydroxyamidino-phenoxy)-methyl]-oxazolidin-2-on, F. 201-205°,
 - 3-(3-N-Hydroxyamidino-phenyl)-5-[(3-N-hydroxyamidino-phenoxy)-methyl]-oxazolidin-2-on,

- 3-(4-N-Hydroxyamidino-phenyl)-5-[(3-N-hydroxyamidino-benzyloxy)-methyl]-oxazolidin-2-on,
- 3-(3-N-Hydroxyamidino-phenyl)-5-[(3-N-hydroxyamidino-benzyloxy)-30 methyl]-oxazolidin-2-on.
 - Analog Beispiel 2 erhält man daraus durch Hydrierung die Verbindungen
- 3-(3-Amidino-phenyl)-5-[(4-amidino-phenoxy)-methyl]-oxazolidin-2on, Diacetat, F. 150-166° (Zersetzung), FAB 354;

3-(3-Amidino-phenyl)-5-[(3-amidino-phenoxy)-methyl]-oxazolidin-2-on, Diacetat, F. 312-318°;

3-(4-Amidino-phenyl)-5-[(3-amidino-benzyloxy)-methyl]-oxazolidin-2on, Triacetat, F. 189-205° (Zers.), FAB 368;

3-(3-Amidino-phenyl)-5-[(3-amidino-benzyloxy)-methyl]-oxazolidin-2-on, Triacetat, F. 204-222° (Zers.), FAB 368.

10 Beispiel 19

15

Analog Beispiel 16 erhält man durch Umsetzung von 4-Oxiranylethylbenzonitril und 3-Cyanphenol, anschließender Umsetzung mit Hydroxylammoniumchlorid und Hydrierung die Verbindung 4-[3-Hydroxy-4-(3-amidino-phenoxy)-butyl]-benzamidin, Diacetat, FAB 327

25 Beispiel 20

Unter Stickstoff wird 10,0 g 3-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenol in 50 ml DMF gegeben und anschließend bei 0° 2,6 g Natriumhydrid zugegeben. Man fügt 5,1 ml Epibromhydrin hinzu und rührt 24 Stunden bei Raumtemperatur nach. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 5-Methyl-3-(3-oxiranylmethoxy-phenyl)-[1,2,4]oxadiazol.

8,0 g der Oxiranylverbindung wird in 400 ml Methanol gelöst und 6 Stunden NH₃-Gas eingeleitet. Man rührt 16 Stunden nach und erhält nach Entfernen des Lösungsmittels 1-Amino-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenoxy]-propan-2-ol ("AB").

10

15

25

30

35

500 mg "AB" und 434 mg 4-Methoxyphenylsulfonylchlorid werden zusammen mit 2,0 g polymerem DMAP (1,6 mmol Dimethylaminopyridin /g Harz) in 5 ml Pyridin 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Harz wird abfiltriert und das Filtrat wie üblich aufgearbeitet und man erhält N-{2-Hydroxy-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenoxy]-propyl}-4-methoxybenzolsulfonamid.

Durch Hydrierung analog Beispiel 2 erhält man daraus die Verbindung 3-[2-Hydroxy-3-(4-methoxy-benzolsulfonylamino)-propoxy]-benzamidin, Acetat, FAB 380

Analog erhält man durch Umsetzung von "AB" mit

20 4-Isopropylphenylsulfonylchlorid, 2-Naphthylsulfonylchlorid, 6-Chlor-2-naphthylsulfonylchlorid, 7-Methoxy-2-naphthylsulfonylchlorid

und anschließender Hydrierung

die nachstehenden Verbindungen

3-[2-Hydroxy-3-(4-isopropyl-benzolsulfonylamino)-propoxy]-benzamidin, Acetat, FAB 392;

3-[2-Hydroxy-3-(2-naphthylsulfonylamino)-propoxy]-benzamidin, Acetat, FAB 400;

3-[2-Hydroxy-3-(6-chlor-2-naphthylsulfonylamino)-propoxy]-benzamidin, Acetat, FAB 434;

3-[2-Hydroxy-3-(7-methoxy-2-naphthylsulfonylamino)-propoxy]-benzamidin, Acetat, FAB 430.

Analog erhält durch Umsetzung von 1-Amino-3-[4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-phenoxy]-propan-2-ol

- 5 mit 4-Methoxyphenylsulfonylchlorid,
 - 4-Isopropylphenylsulfonylchlorid,
 - 2-Naphthylsulfonylchlorid,
 - 6-Chlor-2-naphthylsulfonylchlorid,
 - 7-Methoxy-2-naphthylsulfonylchlorid

10

und anschließender Hydrierung

die nachstehenden Verbindungen

4-[2-Hydroxy-3-(4-methoxy-benzolsulfonylamino)-propoxy]benzamidin, Acetat, FAB 380:

4-[2-Hydroxy-3-(4-isopropyl-benzolsulfonylamino)-propoxy]-benzamidin, Acetat, FAB 392;

4-[2-Hydroxy-3-(2-naphthylsulfonylamino)-propoxy]-benzamidin, Acetat, FAB 400;

4-[2-Hydroxy-3-(6-chlor-2-naphthylsulfonylamino)-propoxy]-benzamidin, Acetat, FAB 434;

4-[2-Hydroxy-3-(7-methoxy-2-naphthylsulfonylamino)-propoxy]-benzamidin, Acetat, FAB 430.

25

30

35

20

Beispiel 21

Man gibt 10,7 ml Natriummethylat (30 %ig in Methanol) zu 30 ml Methanol, fügt 4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-anilin unter Stickstoff dazu und rührt 10 Minuten bei 45° nach. Das Gemisch anschließend in eine Suspension aus 480 mg Paraformaldehyd und 20 ml Methanol gegeben und 2 Stunden bei 60° nachgerührt. Danach versetzt man mit 440 mg Natriumborhydrid und rührt 1 Stunde bei 60° nach. Das Gemisch wird anschließend noch zweimal mit je 1,44 g Paraformaldehyd, 3,1 g Natriummethylat und 220 mg Natriumborhydrid versetzt.

10

15

20

25

30

Nach Stunden wird mit 1N NaOH hydrolisiert und wie üblich aufgearbeitet. Man erhält als Rohprodukt 1,93 g N-Methyl-4-(5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-anilin.

Eine Lösung von 1,35 g g 4-(5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)-N-methyl-anilin und 1,0 ml Epichlorhydrin in 5 ml Ethanol und 3,5 ml Wasser wird 12 Stunden unter Rückfluß gekocht. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 0,4 g N-Methyl-N-oxiranylmethyl-4-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-anilin. Eine Lösung von 0,39 g N-Methyl-N-oxiranylmethyl-4-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-anilin und 30 ml Methylamin (33 %ig in Ethanol) in 10 ml Ethanol wird 15 Stunden bei 65° gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 0,44 g 1-Methylamino-3-{methyl-[4-[5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-amino}-propan-2-ol ("BC").

100 mg "BC" und 87 mg 4-Isopropylphenylsulfonylchlorid werden zusammen mit 300 mg polymerem DMAP (1,6 mmol Dimethylaminopyridin /g Harz) in 5 ml Dichlormethan 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Harz wird abfiltriert und das Filtrat wie üblich aufgearbeitet. Man erhält 109 mg N-(2-Hydroxy-3-{methyl-[4-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-amino}-propyl)-4-isopropyl-N-methyl-benzolsulfonamid.

Durch Hydrierung analog Beispiel 2 erhält man daraus die Verbindung

4-({2-Hydroxy-3-[(4-isopropyl-benzolsulfonyl)-N-methyl-amino}-propyl}-N-methyl-amino)-benzamidin, Acetat, FAB 419

Analog erhält man durch Umsetzung von "BC" mit 2-Naphthylsulfonylchlorid und anschließender Hydrierung die Verbindung

4-({2-Hydroxy-3-[(naphth-2-ylsulfonyl)-N-methyl-amino]-propyl}-N-methyl-amino)-benzamidin, Diacetat, FAB 427.

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

10

15

35

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g

NaH₂PO₄ · 2 H₂O, 28,48 g Na₂HPO₄ · 12 H₂O und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein,
füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in
Form von Augentropfen verwendet werden.

25 Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

30 Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatine kapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem
Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg
Wirkstoff.

20

5

25

25

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I

-C(=NH)-NH₂, das auch einfach durch -COA,
-CO-[C(R⁵)₂]_m-Ar, -COOA, -OH oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

$$\{ \begin{array}{c} N \\ N \\ O \end{array} \text{ oder } \begin{array}{c} N \\ N \\ CH_3 \end{array}$$

R² H, A, OR⁵, N(R⁵)₂, NO₂, CN, Hal, NR⁵COA, NHCOAr, NHSO₂A, NHSO₂Ar, COOR⁵, CON(R⁵)₂, CONHAr, COR⁵, COAr, S(O)_nA oder S(O)_nAr,

 R^3 R^5 oder $-[C(R^5)_2]_m$ -COOR 5 ,

R³ und X zusammen auch -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings, wobei R³ -C=O und X N bedeutet,

 R^4 A, Cycloalkyl, $-[C(R^5)_2]_mAr$, $-[C(R^5)_2]_mHet$ oder $-CR^5=CR^5-Ar$,

35 R⁵ H, A oder Benzyl,

10

20

25

30

35

A٢

 χ O, NR⁵ oder CH₂,

Y O, NR^5 , $N[C(R^5)_2]_m$ -Ar, $N[C(R^5)_2]_m$ -Het,

 $N[C(R^5)_2]_m$ -COOR⁵, -N N-

-N R^5 N N R^5

 $N[C(R^5)_2]_m$ - $CON(R^5)_2$, $N[C(R^5)_2]_m$ - $CONR^5$ Ar oder $N[C(R^5)_2]_m$ - $CONAr_2$,

eine Bindung, -SO₂-, -CO-, -COO- oder -CONR⁵-,

A Alkyl mit 1-20 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂Gruppen durch O- oder S-Atome oder durch -CR⁵=CR⁵Gruppen und/oder 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R¹, A, Ar', OR⁵, N(R⁵)₂, NO₂, CN, Hal, NHCOA, NHCOAr', NHSO₂A, NHSO₂Ar', COOR⁵, CON(R⁵)₂, CONHAr', COR⁵, COAr', S(O)_nA oder S(O)_nAr substituiertes Phenyl oder Naphthyl,

Ar' unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R¹,
A, OR⁵, N(R⁵)₂, NO₂, CN, Hal, NHCOA, COOR⁵,
CON(R⁵)₂, COR⁵, oder S(O)_nA substituiertes Phenyl
oder Naphthyl,

ein- oder zweikerniges unsubstituiertes oder ein- oder Het mehrfach durch Hal, A, Ar', OR⁵, COOR⁵, CN, N(R⁵)₂, NO2, NHCOA, NHCOAr und/oder Carbonylsauerstoff substituiertes gesättigtes oder ungesättigtes heterocy-5 clisches Ringsystem, welches eines, zwei, drei oder vier gleiche oder verschiedene Heteroatome wie Stickstoff. Sauerstoff und Schwefel enthält. 10 F, Cl, Br oder I, Hal 0, 1, 2, 3 oder 4, m 0, 1 oder 2 bedeutet, n 15 sowie deren Salze. Verbindungen gemäß Anspruch 1 2. 4-{3-[4-(2,6-Dichlor-4-methoxy-benzolsulfonyl)-piperazin-1a) 20 yl]-2-hydroxy-propylamino}-benzamidin; b) 4-{3-[(4-Isopropyl-benzolsulfonyl)-methyl-amino]-2-hydroxypropylamino}-benzamidin 4-{3-[4-(1-Naphthyl-benzolsulfonyl)-piperazin-1-yl]-2-hydroxyc) propylamino}-benzamidin; 25 d) 3-(4-Amidino-phenyl)-5-[(3-amidino-phenoxy)-methyl]oxazolidin-2-on. sowie deren Salze.

- 3. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man
- a) sie aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit
 einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in
 Freiheit setzt, indem man

 i) eine Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat durch Hydrogenolyse freisetzt,

5

ii) eine konventionelle Aminoschutzgruppe durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel durch Wasserstoff ersetzt oder eine durch eine konventionelle Schutzgruppe geschützte Aminogruppe in Freiheit setzt,

10

oder

worin R1

b) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

15

$$\{ \bigvee_{N \in \mathcal{O}} O \text{ oder } N = \emptyset \}$$

20

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y
$$NR^5$$
, $-N$ $N -N$ oder

25

$$R^5$$
 N N R^5

W

-SO₂- oder -CO- bedeuten,

30

und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

eine Verbindung der Formel II

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
X \\
R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
\end{array}$$

worin

5

10
$$R^1$$
 $HN \longrightarrow O$ O CH_3

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

15 Y NR⁵,
$$-N$$
 N $-$, $-N$ oder R⁵ N $+$ Dedeuten,

20 und R² und R⁵ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

mit einer Verbindung der Formel III

W -SO₂- oder -CO- bedeutet,

30 R⁴ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

und L CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet,

35 umsetzt,

oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

5

worin R¹

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Υ Ο,

10

W eine Bindung bedeuten,

und R^2 und R^4 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

15

eine Verbindung der Formel II

20

$$R^1$$
 X
 Y
 H
 R^2
 R^3
 R^3

worin

25

$$R^1$$
 $HN \longrightarrow O$ oder $N \longrightarrow CH_3$

30

 R^3 und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings, Y O bedeuten, und R^2 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

mit einer Verbindung der Formel IV

35

IV

worin

W eine Bindung bedeutet,

und R4 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

umsetzt,

5

25

30

35

oder

10 d) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

worin R^1 $HN \longrightarrow O$ oder $N \longrightarrow CH$

15

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y - N N -

20 W eine Bindung,

 R^4 -[C(R^5)₂]_mAr oder -[C(R^5)₂]_mHet,

m 0 bedeuten,

und R² die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

eine Verbindung der Formel V

 R^1 $X \longrightarrow L$ R^2 $R^3 \longrightarrow 0$

worin

5 R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

und L CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet,

10 und R² die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

mit einer Verbindung der Formel VI

R⁴-W-Y-H VI

15 worin

30

W eine Bindung,

20 Y -NN-

 R^4 -[C(R^5)₂]_mAr oder -[C(R^5)₂]_mHet und

25 m 0 bedeuten,

umsetzt,

oder

e) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

worin R¹
$$HN \longrightarrow O$$
 oder $N \longrightarrow CH_3$

10

15

20

25

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Y NR^5 , -N N- -N oder

W -CONH- bedeuten,

und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

eine Verbindung der Formel II

worin

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

30 Y NR⁵,
$$-N$$
 N $-$, $-N$ oder R⁵ N bedeuten,

und R² und R⁵ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

mit einer Verbindung der Formel VII

R4-N=C=O

VIİ

5

worin

R⁴ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

umsetzt,

10

oder

f) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

15

20

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings,

Υ

 $N[C(R^5)_2]_m$ -COOR⁵,

W

SO₂ bedeuten,

25

und R² und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

eine Verbindung der Formel II

30

$$R^1$$
 R^2
 R^3
 R^3

35

worin

5

15

$$R^1$$
 $HN \longrightarrow O$ oder $N \longrightarrow CH_3$

R³ und X zusammen -CO-N- unter Ausbildung eines 5-Rings, bedeuten,

Y $N[C(R^5)_2]_m$ -COOR⁵

und R² und R⁵ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

10 mit einer Verbindung der Formel VIII

R⁴-SO₂-L VIII

worin

L CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet,

und R4 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

20 umsetzt,

oder

g) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

worin

X NH und

R³ H bedeutet,

und R^1 , R^2 , R^4 , Y und W die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

30

sie aus ihren Oxazolidinonderivaten durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt,

5 oder

h) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

worin R¹ -C(=NH)-NH₂ bedeutet,

10 eine Cyangruppe in eine Amidinogruppe umwandelt,

oder

i) in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere Rest(e) Y, R¹, R², R³ und/oder R⁴ in einen oder mehrere Rest(e) R¹, R², R³ und/oder R⁴ umwandelt,

indem man beispielsweise

20

35

- i) eine Estergruppe zu einer Carboxygruppe hydrolysiert,
- ii) eine Nitrogruppe reduziert,
- 25 iii) eine Aminogruppe acyliert,

und/oder -

- k) eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.
 - Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel ! nach Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologischen unbedenklichen Salze zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform bringt.

5. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

5

6. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Bekämpfung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens.

10

- 7. Arzneimittel der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze als Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1
 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze bei der Bekämpfung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens.

25

30

Inter onel Application No PCT/EP 98/07673

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C07D413/14 C07D413/12 C07D295/26 C07C257/18 A61K31/41
A61K31/495 A61K31/155

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC\ 6\ C07D\ C07C\ A61K$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Υ .	EP 0 710 657 A (MERCK PATENT GMBH) 8 May 1996 see claims 1-8	1-9
x	DE 42 03 201 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG) 12 August 1993 see example 2	1
X	DE 28 35 369 A (PFIZER INC.) 22 February 1979 * compound of the formula IV * see claims 1,8; examples 46,47	1
X	EP 0 623 615 A (MERCK PATENT GMBH) 9 November 1994 see claims 1,3-7; examples 10,14,16 -/	1,3-9

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority ctaim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "8" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
27 May 1999	10/06/1999
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Herz, C

2

Inter inal Application No PCT/EP 98/07673

Category Citation of document, with moccation, where appropriate, of the resevent passages EP 0 741 133 A (MERCK PATENT GMBH) 6 November 1996 * Example * see claims 1-8 EP 0 727 425 A (MERCK PATENT GMBH) 21 August 1996 see claim 1 WO 99 02525 A (PHARMACIA & UPJOHN CO.) 21 January 1999 see example 35 WO 97 23212 A (DU PONT MERCK PHARMACUTA & UPJOHN CO.) 22 January 1999 see claims 1-7 P. BARRACLOUGH ET AL.: "Mono-arylation of 2,3- and 3,4-diaminopyridine and 4,5-diaminopyrimidine, and syntheses of putative inotrope/beta-adrenoceptor antagonists" J. CHEM. RES., SYNOP., no. 9, 1996, pages 406-407, XP002103810 *compound of the formula 1-3 * J. GANTE ET AL.: "A new class of peptidomimetic adhesion receptor antagonists" PEPTIDES 1996, PROC. EUR. PEPT. SYMP., 24TH, 1998, pages 401-402, XP002103811 see table 1 V. BRIZZI ET AL.: "New 1,2,4-oxadiazole derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, vol. 47, no. 6, 1992, pages 953-966, XP002103812	No.
6 November 1996 * Example * see claims 1-8 EP 0 727 425 A (MERCK PATENT GMBH) 21 August 1996 see claim 1 W0 99 02525 A (PHARMACIA & UPJOHN CO.) 21 January 1999 see example 35 W0 97 23212 A (DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL CO.) 3 July 1997 see claims 1-7 P. BARRACLOUGH ET AL.: "Mono-arylation of 2,3- and 3,4-diaminopyridine and 4,5-diaminopyrimidine, and syntheses of putative inotrope/beta-adrenoceptor antagonists" J. CHEM. RES., SYNOP., no. 9, 1996, pages 406-407, XP002103810 *compound of the formula 1-3 * Y J. GANTE ET AL.: "A new class of peptidomimetic adhesion receptor antagonists" PEPTIDES 1996, PROC. EUR. PEPT. SYMP. 24TH,1998, pages 401-402, XP002103811 see table 1 V. BRIZZI ET AL.: "New 1,2,4-oxadiazole derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, vol. 47, no. 6, 1992, pages 953-966, XP002103812	
6 November 1996 * Example * see claims 1-8 EP 0 727 425 A (MERCK PATENT GMBH) 21 August 1996 see claim 1 W0 99 02525 A (PHARMACIA & UPJOHN CO.) 21 January 1999 see example 35 W0 97 23212 A (DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL CO.) 3 July 1997 see claims 1-7 P. BARRACLOUGH ET AL.: "Mono-arylation of 2,3- and 3,4-diaminopyridine and 4,5-diaminopyrimidine, and syntheses of putative inotrope/beta-adrenoceptor antagonists" J. CHEM. RES., SYNOP., no. 9, 1996, pages 406-407, XP002103810 *compound of the formula 1-3 * Y J. GANTE ET AL.: "A new class of peptidomimetic adhesion receptor antagonists" PEPTIDES 1996, PROC. EUR. PEPT. SYMP. 24TH,1998, pages 401-402, XP002103811 see table 1 V. BRIZZI ET AL.: "New 1,2,4-oxadiazole derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, vol. 47, no. 6, 1992, pages 953-966, XP002103812	
21 August 1996 see claim 1 W0 99 02525 A (PHARMACIA & UPJOHN CO.) 21 January 1999 see example 35 W0 97 23212 A (DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL CO.) 3 July 1997 see claims 1-7 P. BARRACLOUGH ET AL.: "Mono-arylation of 2,3- and 3,4-diaminopyridine and 4,5-diaminopyrimidine, and syntheses of putative inotrope/beta-adrenoceptor antagonists" J. CHEM. RES., SYNOP., no. 9, 1996, pages 406-407, XP002103810 *compound of the formula 1-3 * J. GANTE ET AL.: "A new class of peptidomimetic adhesion receptor antagonists" PEPTIDES 1996, PROC. EUR. PEPT. SYMP., 24TH,1998, pages 401-402, XP002103811 see table 1 V. BRIZZI ET AL.: "New 1,2,4-oxadiazole derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, vol. 47, no. 6, 1992, pages 953-966, XP002103812	
21 January 1999 see example 35 WO 97 23212 A (DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL CO.) 3 July 1997 see claims 1-7 P. BARRACLOUGH ET AL.: "Mono-arylation of 2,3- and 3,4-diaminopyridine and 4,5-diaminopyrimidine, and syntheses of putative inotrope/beta-adrenoceptor antagonists" J. CHEM. RES., SYNOP., no. 9, 1996, pages 406-407, XP002103810 *compound of the formula 1-3 * J. GANTE ET AL.: "A new class of peptidomimetic adhesion receptor antagonists" PEPTIDES 1996, PROC. EUR. PEPT. SYMP., 24TH,1998, pages 401-402, XP002103811 see table 1 V. BRIZZI ET AL.: "New 1,2,4-oxadiazole derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, vol. 47, no. 6, 1992, pages 953-966, XP002103812	
PHARMACEUTICAL CO.) 3 July 1997 see claims 1-7 P. BARRACLOUGH ET AL.: "Mono-arylation of 2,3- and 3,4-diaminopyridine and 4,5-diaminopyrimidine, and syntheses of putative inotrope/beta-adrenoceptor antagonists" J. CHEM. RES., SYNOP., no. 9, 1996, pages 406-407, XP002103810 *compound of the formula 1-3 * J. GANTE ET AL.: "A new class of peptidomimetic adhesion receptor antagonists" PEPTIDES 1996, PROC. EUR. PEPT. SYMP., 24TH,1998, pages 401-402, XP002103811 see table 1 V. BRIZZI ET AL.: "New 1,2,4-oxadiazole derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, vol. 47, no. 6, 1992, pages 953-966, XP002103812	
2,3- and 3,4-diaminopyridine and 4,5-diaminopyrimidine, and syntheses of putative inotrope/beta-adrenoceptor antagonists" J. CHEM. RES., SYNOP., no. 9, 1996, pages 406-407, XP002103810 *compound of the formula 1-3 * J. GANTE ET AL.: "A new class of peptidomimetic adhesion receptor antagonists" PEPTIDES 1996, PROC. EUR. PEPT. SYMP., 24TH,1998, pages 401-402, XP002103811 see table 1 V. BRIZZI ET AL.: "New 1,2,4-oxadiazole derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, vol. 47, no. 6, 1992, pages 953-966, XP002103812	
peptidomimetic adhesion receptor antagonists" PEPTIDES 1996, PROC. EUR. PEPT. SYMP., 24TH,1998, pages 401-402, XP002103811 see table 1 V. BRIZZI ET AL.: "New 1,2,4-oxadiazole derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, vol. 47, no. 6, 1992, pages 953-966, XP002103812	
derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, vol. 47, no. 6, 1992, pages 953-966, XP002103812	
* compound of the formula V * see figure 1; table II	
J. GANTE ET AL.: "New peptidomimetics in the chemistry of fibrinogen receptor antagonists" LETT. PEPT. SCI., vol. 2, no. 3/4, 1995, pages 135-140, XP002103813 see tables 1-4	
-/	
	•
	*

inte: onal Application No PCT/EP 98/07673

2 (01)	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	J. GANTE ET AL.: "New antithrombotic RGD-mimetics with high bioavailability" BIOORG. MED. CHEM. LETT., vol. 6, no. 20, 1996, pages 2425-2430, XP002103814 * compound of the formula 2 * see tables 1,2	1-9
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 121, no. 21, 21 November 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 245153x, M. D. MASHKOVSKY, S. D. YUZHAKOV: "Search for new beta-adrenoblockers in a series of 5-phenoxymethyl-1,2,4-oxadiazole derivatives" page 50; XP002103815 see abstract & EKSP. KLIN. FARMAKOL.,	1-9
. 0	vol. 57, no. 3, 1994, pages 27-30,	
	*	
·		

Information on patent family members

PCT/EP 98/07673

Patent documen cited in search rep		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 710657	A	08-05-1996	DE	19509093 A	09-05-1996
			AT	170179 T	15-09-1998
			ÜA	698987 B	12-11-1998
			AU	3452395 A	09-05-1996
			BR	9505039 A	21-10-1997
			CA	2161857 A	03-05-1996
•		•	CN	1130626 A	11-09-1996
			CZ	9502858 A	15-05-1996
			DE	59503324 D	01-10-1998
			ES	2123889 T	16-01-1999
			FI	955223 A	03-05-1996
			HU	74093 A	28-11-1996
			JP	8225550 A	03-09-1996
			NO	954366 A	03-05-1996
			PL	311194 A	13-05-1996
			SK	135895 A	05-06-1996
			ZA	9509212 A	24-07-1996
DE 4203201	Α	12_00_1002			
25 4503501	^	12-08-1993	AU Ca	3349793 A 2129526 A	03-09-1993 06-08-1993
			CZ	9401886 A	15-03-1995
			WO	9316036 A	19-08-1993
			ËP	0625138 A	23-11-1994
			ĒΡ	0902013 A	17-03-1999
		-	FΙ	943618 A	04-08-1994
	•		HR	930102 A	31-12-1998
			HU	68419 A	28-06-1995
			JP	7503718 T	20-04-1995
			MX	9300630 A	01-09-1993
			NO	942903 A	03-10-1994
			NZ	246593 A	27-07-1997
			PL	173789 B	30-04-1998
			PL	173781 B	30-04-1998
			SG	44837 A	19-12-1997
			SK	91494 A	08-02-1995
			ZA	9300733 A	06-08-1993
DE 2835369	Α	22-02-1979	US	4166132 A	28-08-1979
			AR	219543 A	29-08-1980
			AR	218733 A	30-06-1980
			AT	363922 B	10-09-1981
			AT	600278 A	15-02-1981
			AT	372073 B	25-08-1983
•			AT	637579 A	15-01-1983
¥*			. AT	372082 B	25-08-1983
•			AT	637679 A	15-01-1983
			AT ·	373867 B	27-02-1984
			AT	637779 A	15-07-1983
			AU	503079 A	23-08-1979
			BE	869793 A	19-02-1979
•			CA	1102354 A	02-06-1981
		•	CA.	1114400 A	15-12-1981
			CA	1121358 A	06-04-1982
			CH	634544 A	15-02-1983
	ľ	•	CS	208156 B	31-08-1081
	٠		CS	208157 B	31-08-1981
			CS DD	208155 B 143902 A	31-08-1981

information on patent family members

Inte Ional Application No PCT/EP 98/07673

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 2835369	Α		DD	148951 A	17-06-1981
			DE	2857415 C	07-02-1985
•			DE	2857416 C	24-05-1984
			DK	310983 A,B,	05-07-1983
			DK	311083 A,B,	05-07-1983
			DK	321478 A,B,	19-02-1979
		•	EG	13438 A	31-12-1981
			FĪ	782518 A,B,	19-02-1979
			FĪ	841877 A	10-05-1984
			FR	2421871 A	02-11-1979
			FR	2414038 A	03-08-1979
			GB .	2005248 A,B	19-04-1979
			GR	73154 A	13-02-1984
				47151 B	28-12-1983
			IE		18-09-1982
			IN	150353 A	
			IN	150354 A	18-09-1982
			IN	148386 A	07-02-1981
			JP	1255468 C	12-03-1985
			JP	57167913 A	16-10-1982
	.*		JP	59029582 B	21-07-1984
			JP	1250170 C	14-02-1985
			JP	57167966 A	16-10-1982
,			JP .	59024144 B	07-06-1984
		•	JP	1198272 C	21-03-1984
			ĴΡ	54041807 A	03-04-1979
			JP	58029939 B	25-06-1983
			LU	80114 A	21-04-1980
			NL	7808565 A,B,	20-02-1979
			NL	8002719 A,C	29-08-1980
EP 623615	A	 09-11-1994	DE	4405633 A	03-11-1994
u. 020010	••		AU	675698 B	13-02-1997
			AU	6064394 A	03-11-1994
			CA	2122571 A	02-11-1994
			CN	1097421 A	18-01-1995
			CZ	9401019 A	16-11-1994
			HU	70541 A	30-10-1995
			JP.	7002847 A	06-01-1995
					02-11-1994
			NO	941592 A	
			SK	48494 A	08-02-1995
			US	5532255 A	02-07-1996
			ZA	9402973 A	18-01-1995
EP 741133	Α	06-11-1996	DE	19516483 A	07-11-1996
			AU	5196996 A	14-11-1996
•			BR	9602150 A	30-06-1998
			CA	2175767 A	06-11-1996
			CN	1138037 A	18-12-1996
•			CZ	9601295 A	13-11-1996
		:	HU	9601176 A	28-07-1998
			JP	8301857 A	19-11-1996
			NO.	961813 A	06-11-1996
			PL.	314044 A	12-11-1996
			SK	57396 A	06-11-1996
			ZA	9603535 A	08-08-1996
		21-08-1996	DE	19504954 A	22-08-1996
PR 707407		/ I - IIX - I UUN	UE	13004304 H ·	77_00_1230
EP 727425	Α	21 00 1930	AU	4446296 A	22-08-1996

Information on patent family members

Inte onal Application No PCT/EP 98/07673

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 727425	Α	'	CA	2169433 A	16-08-1996
			CN	1134423 A	30-10-1996
			CZ	9600429 A	11-09-1996
	•		HU	9600333 A	28-10-1997
			JP	8253477 A	01-10-1996
			NO	960579 A	16-08-1996
			PL	312812 A	19-08-1996
			SK	18596 A	04-12-1996
			US	5627197 A	06-05-1997
			ZA	9601159 A	06-09-1996
WO 9902525	Α	21-01-1999	AU	8271398 A	08-02-1999
WO 9723212	Α	03-07-1997	AU	1335897 A	17-07-1997
			CA	2240946 A	03-07-1997
			EP	0874629 A	04-11-1998
			HR	960597 A	30-04-1998

Inte ionales Aktonzeichen
PCT/EP 98/07673

A. KLASS IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C07D413/14 C07D413/12 C07D295 A61K31/495 A61K31/155	5/26 CO7C257/18 A6	1K31/41
Nach der in	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 6	ner Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym CO7D CO7C A61K	bole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, t	soweil diese unter die recherchierten Gel	biete fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank ((Name der Datenbank und evtl. verwend	ete Suchbegriffe)
2 -1 0 10			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angal	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ .	EP 0 710 657 A (MERCK PATENT GMB 8. Mai 1996 siehe Ansprüche 1-8	H)	1-9
х	DE 42 03 201 A (BOEHRINGER INGEL 12. August 1993 siehe Beispiel 2	HEIM KG)	1
X	DE 28 35 369 A (PFIZER INC.) 22. Februar 1979 * Verbindungen der Formel IV * siehe Ansprüche 1,8; Beispiele 40	6,47	1
X	EP 0 623 615 A (MERCK PATENT GMBI 9. November 1994 siehe Ansprüche 1,3-7; Beispiele		1,3-9
	·	-/	·
X Weite	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamille	
"A" Veröffer aber ni	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : nilichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, cht als besondere bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach d oder dem Prioritätsdatum veröffentl Anmeidung nicht kollidiert, sondem Erfindung zugnundeliegenden Prinz Theorie angegeben ist	icht worden ist und mit der nur zum Verständnis des der
Anmek "L" Veröffen scheine andere	iedatum veröffentlicht worden ist fillchung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbencht genannten Veröffentlichung belegt werden	"X" Veröffentlichung von besonderer Be- kann allein aufgrund dieser Veröffer enfinderischer Tätigkeit beruhend be-	ntlichung nicht als neu oder auf etrachtet werden
ausgef	Dhri)	kann nicht als auf erfinderischer Tät werden, wenn die Veröffentlichung	ligkeit beruhend betrachtet
eine Be	ttichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, inutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht tilchung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachma	e in Verbindung gebracht wird und unn nahellegend ist
dem be	anspuchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist bschlusses der internationalen Recherche	"&" Veröffentlichung, die Mitglied dersett	
	2. Mai 1999	Absendedatum des Internationalen 10/06/1999	Hecherchenbenchis
Name und P	ostanschnft der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Herz, C	٠.,

Ints ionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/07673

4cousetzt	ALC MEDICAL PROPERTY AND ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS O	EP 98/07673
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
tegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit enforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teil	e Betr. Anspruch N
	EP 0 741 133 A (MERCK PATENT GMBH) 6. November 1996 * Beispiele * siehe Ansprüche 1-8	1,3-9
	EP 0 727 425 A (MERCK PATENT GMBH) 21. August 1996 siehe Anspruch 1	1-9
	WO 99 02525 A (PHARMACIA & UPJOHN CO.) 21. Januar 1999 siehe Beispiel 35	1
	WO 97 23212 A (DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL CO.) 3. Juli 1997 siehe Ansprüche 1-7	1-9
	P. BARRACLOUGH ET AL.: "Mono-arylation of 2,3- and 3,4-diaminopyridine and 4,5-diaminopyrimidine, and syntheses of putative inotrope/beta-adrenoceptor antagonists" J. CHEM. RES., SYNOP., Nr. 9, 1996, Seiten 406-407, XP002103810 * Verbindungen der Formel 1-3 *	1-9
Y	J. GANTE ET AL.: "A new class of peptidomimetic adhesion receptor antagonists" PEPTIDES 1996, PROC. EUR. PEPT. SYMP., 24TH,1998, Seiten 401-402, XP002103811 siehe Tabelle 1	1-9
	V. BRIZZI ET AL.: "New 1,2,4-oxadiazole derivatives: synthesis and adrenergic receptor binding studies" FARMACO, Bd. 47, Nr. 6, 1992, Seiten 953-966, XP002103812 * Verbindungen der Formel V * siehe Abbildung 1; Tabelle II	1-9
	J. GANTE ET AL.: "New peptidomimetics in the chemistry of fibrinogen receptor antagonists" LETT. PEPT. SCI., Bd. 2, Nr. 3/4, 1995, Seiten 135-140, XP002103813 siehe Tabellen 1-4	1-9
	-/	

Int tionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/07673

		PCT/EP 9	8/07673
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffemlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komn	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	J. GANTE ET AL.: "New antithrombotic RGD-mimetics with high bioavailability" BIOORG. MED: CHEM. LETT., Bd. 6, Nr. 20, 1996, Seiten 2425-2430, XP002103814 * Verbindungen der Formel 2 * siehe Tabellen 1,2		1-9
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 121, no. 21, 21. November 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 245153x, M. D. MASHKOVSKY, S. D. YUZHAKOV: "Search for new beta-adrenoblockers in a series of 5-phenoxymethyl-1,2,4-oxadiazole derivatives" Seite 50; XP002103815 siehe Zusammenfassung & EKSP. KLIN. FARMAKOL., Bd. 57, Nr. 3, 1994, Seiten 27-30,		1-9
	Bd. 5/, Nr. 3, 1994, Selten 2/-30,		
l			
}			
	· ·		
1		. •	
·			0
			·
			0.7
İ			
	. ·		
			·
	*	•	
			i .

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte phales Aktenzeichen
PCT/EP 98/07673

Im Recherchenberich angeführtes Patentdokun		Datum der Veröffentlichung		fitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 710657	A	08-05-1996	DE	19509093 A	09-05-1996
			ĀT	170179 T	15-09-1998
			AU	698987 B	12-11-1998
•		1	AU	3452395 A	09-05-1996
			BR	9505039 A	21-10-1997
			CA	2161857 A	03-05-1996
			CN	1130626 A	11-09-1996
•			CZ	9502858 A	15-05-1996
			DE	59503324 D	01-10-1998
			ES	2123889 T	16-01-1999
			FI HU	955223 A	03-05-1996
•			JP	74093 A 8225550 A	28-11-1996
			NO T	954366 A	03-09-1996 03-05-1996
			PL	311194 A	13-05-1996
			SK	135895 A	05-06-1996
			ZA	9509212 A	24-07-1996
DE 400001					
DE 4203201	Α	12-08-1993	AU	3349793 A	03-09-1993
			CA	2129526 A	06-08-1993
			CZ WO	9401886 A	15-03-1995
			WO EP	9316036 A 0625138 A	19-08-1993
			EP	0902013 A	23-11-1994 17-03-1999
			FI	943618 A	04-08-1994
			HR	930102 A	31-12-1998
			HÜ	68419 A	28-06-1995
		•	JP	7503718 T	20-04-1995
			MX	9300630 A	01-09-1993
			NO	942903 A	03-10-1994
		•	NZ	246593 A	27-07-1997
			PL	173789 B	30-04-1998
			PL	173781 B	30-04-1998
		•	SG	44837 A	19-12-1997
			SK	91494 A	08-02-1995
			ZA	9300733 A	06-08-1993
DE 2835369	Α	22-02-1979	US	4166132 A	28-08-1979
			AR	219543 A	29-08-1980
			AR	218733 A	30-06-1980
			AT AT	363922 B 600278 A	10-09-1981
			AT	372073 B	15-02-1981 25 - 08-1983
			AT	637579 A	15-01-1983
			AT	372082 B	25-08-1983
	-		AT	637679 A	15-01-1983
			AT	373867 B	27-02-1984
			AT	637779 A	15-07-1983
			AU	503079 A	23-08-1979
			BE	869793 A	19-02-1979
			CA	1102354 A	02-06-1981
£			CA -	1114400 A	15-12-1981
·		•	CA	1121358 A	06-04-1982
*	`	· .	CH	634544 A	15-02-1983
			CS	208156 B	31-08-1981
			CS	208157 B	31-08-1981
	•	ŧ	CS DD	208155 B 143902 A	31-08-1981 17-09-1980

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

 \mathbf{D}'

Inte phales Aktenzeichen
PCT/EP 98/07673

angeführtes Pat		Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 2835	369 A		DD	148951 A	17-06-1981
			. DE	2857415 C	07-02-1985
			DE	2857416 C	24-05-1984
			DK	310983 A,B,	05-07-1983
			DK DK	311083 A,B, 321478 A,B,	05-07-1983
			EG	13438 A	19-02-1979 31-12-1981
			FI	782518 A,B,	19-02-1979
	•		FÎ	841877 A	10-05-1984
			FR	2421871 A	02-11-1979
			FR	2414038 A	03-08-1979
			GB	2005248 A,B	19-04-1979
		. %	GR		13-02-1984
		•	ΙE	47151 B	28-12-1983
			IN	150353 A	18-09-1982
			IN	150354 A	18-09-1982
			IN	148386 A	07-02-1981
			JP	1255468 C	12-03-1985
			JP	57167913 A	16-10-1982
			JP	59029582 B	21-07-1984
			JP JP	1250170 C 57167966 A	14-02-1985 16-10-1982
			JP	59024144 B	07-06-1984
			JP	1198272 C	21-03-1984
			JP	54041807 A	03-04-1979
			JP	58029939 B	25-06-1983
			LU	80114 A	21-04-1980
			NL	7808565 A,B,	20-02-1979
			NL	8002719 A,C	29-08-1980
EP 62361	15 A	09-11-1994	DE	4405633 A	03-11-1994
			AU	675698 B	13-02-1997
			AU	6064394 A	03-11-1994
			CA ⁻	2122571 A	02-11-1994
			CN	1097421 A	18-01-1995
			CZ	9401019 A	16-11-1994
	•		HU	70541 A	30-10-1995
			JP NO	7002847 A	06-01-1995
			SK.	941592 A 48494 A	02-11-1994 08-02-1995
			US	5532255 A	02-07-1996
			ZA	9402973 A	18-01-1995
EP 74113	3 A	06-11-1996	DE	19516483 A	07-11-1996
Li /4113	- 7	00 11 1990	AU	5196996 A	14-11-1996
	•	•	BR	9602150 A	30-06-1998
			CA	2175767 A	06-11-1996
			CN	1138037 A	18-12-1996
			CZ	9601295 A	13-11-1996
	•		HU	9601176 A	28-07-1998
			JP	8301857 A	19-11-1996
			NO	961813 A	06-11-1996
	•		PL	314044 A	12-11-1996
		•	, SK	57396 A	06-11-1996
			ZA 	9603535 A	08-08-1996
EP 72742	5 A:	21-08-1996	DE	19504954 A	22-08-1996
			AU	4446296 A	22-08-1996

Angaben zu Veröttenttichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intel males Aktenzeichen
PCT/EP 98/07673

()

						
Im Recherchenbericht ungeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 7	27425	A		CA CN CZ HU JP NO PL SK US ZA	2169433 A 1134423 A 9600429 A 9600333 A 8253477 A 960579 A 312812 A 18596 A 5627197 A 9601159 A	16-08-1996 30-10-1996 11-09-1996 28-10-1997 01-10-1996 16-08-1996 19-08-1996 04-12-1996 06-05-1997 06-09-1996
WO 99	02525	Α	21-01-1999	AU	8271398 A	08-02-1999
WO 97	723212	A	03-07-1997	AU CA EP HR	1335897 A 2240946 A 0874629 A 960597 A	17-07-1997 03-07-1997 04-11-1998 30-04-1998